ACYLATED 4-AMIDINO- AND 4-GUANIDINOBENZYLAMINES FOR THE INHIBITION OF PLASMA KALLIKREIN

Publication number:	DE10301300 (A1)		Also published as:
Publication date:	2004-07-29	囚	DE10301300 (B4)
Inventor(s):	STUERZEBECHER JOERG [DE]; STEINMETZER TORSTEN [DE]; SCHWEINITZ ANDREA [DE] +		WO2004062657 (A1) WO2004062657 (A8)
Applicant(s):	CURACYTE CHEMISTRY GMBH [DE] +	1	US2006148901 (A1)
Classification:		Ē	JP2006516277 (T)
- international:	A61K31/198; A61K31/401; A61K31/435; A61P7/02; A61P9/00; A61P9/02; A61P9/10; A61P37/00; A61P37/06; A61P43/00; A61K31/185; A61K31/401; A61K31/435; A61P7/00; A61P9/00; A61P37/00; A61P43/00; (IPC1- 7); A61K39/05		more >>
- European:	A61K31/198; A61K31/401; A61K31/435	0	US20037857 (A1)
Application number:	DE20031001300 20030115	빌	US5786328 (A)
Priority number(s):	DE20031001300 20030115	Н	WO02062829 (A1) WO0058346 (A1)

Abstract not available for DE 10301300 (A1) Abstract of corresponding document: WO 2004062657 (A1)

The invention relates to the use of acylated 4-amidino- or 4-guanidinobenzylamines of general formula (I) P4-P3-P2-P1 (I), where P4 is a mono- or poly-substituted or unsubstituted benzylsulphonyl group, P3 is a mono- or poly-substituted or unsubstituted, natural or unnatural alpha-imino acid with the D-configuration, P2 is a mono-or poly-substituted or unsubstituted natural or unnatural alpha-amino or alpha-imino acid with the L-configuration and P1 is a mono- or polysubstituted or unsubstituted 4-amidino- or 4-guanidinobenzylamine group, for the inhibition of plasma kallikrein (PK), factor XIa and factor XIIa, in particular for the prevention of coagulation activation on synthetic surfaces and for systemic dosage as anticoagulants/antithrombotics, above all for prevention of coagulation activation on synthetic surfaces to prevent thromboembolic events.

Data supplied from the espacenet database - Worldwide





(12)

Offenlegungsschrift

(21) Aktenzeichen: 103 01 300.8 (22) Anmeldetag: 15.01.2003 (43) Offenlegungstag; 29.07.2004 (51) Int CI 7- A61K 38/05

(71) Anmelder:

Curacyte Chemistry GmbH, 07745 Jena, DE

(74) Vertreter: Patentanwälte Isenbruck Bösl Hörschler (72) Erfinder:

Stürzebecher, Jörg, Dr., 99094 Erfurt, DE; Steinmetzer, Torsten, Dr., 07743 Jena, DE; Schweinitz, Andrea, Dr., 07745 Jena, DE

Wichmann Huhn, 81675 München Prüfungsantrag gemäß § 44 PatG ist gestellt.

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

(54) Bezeichnung: Verwendung von acylierten 4-Amidino- und 4-Guanidinobenzylaminen zur Inhibierung von Plasmakallikrein

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft die Verwendung von acyliertem 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamin gemäß der allgemeinen Formel P4-P3-P2-P1 (I), wobei P4 eine einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte Benzylsulfonvlgruppe ist, P3 eine einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte, natürliche oder unnatürliche α-Amino- oder α-Iminosäure in der D-Konfiguration ist. P2 eine einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte, natürliche oder unnatürliche α-Amino- oder α-Iminosäure in der L-Konfiguration ist und P1 eine einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamingruppe ist, zur Inhibierung von Plasmakallikrein (PK), Dabei werden die neuen PK-Inhibitoren zur Verhinderung der Gerinnungsaktivierung an künstlichen Oberflächen und zur systemischen Gabe als Antikoagulanzien/Antithrombotika, vor allem zur Verhinderung der Gerinnungsaktivierung an künstlichen Oberflächen eingesetzt, um thromboembolischen Ereignissen vorzubeugen.

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft die Verwendung von acyliertem 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamin gemäß der allgemeinen Formel P4-P3-P2-P1 (I), wobei P4 eine einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte -Amidion-oder a-Guanidinobenzylamingruppe ist, zur Inhibierung von Plasmakallikrein (PK). Dabei werden die neuen PK-Inhibitoren zur Verbinderung der Gerinnungsaktivierung an künstlichen Oberflächen und zur systemischen Gabe als Antikoagulan-zien/Antitrombotika, vor allem zur Verhinderung der Gerinnungsaktivierung an künstlichen Oberflächen ein-ossetzt, um thromboembligschen Ereienissen vorzubeugen.

[0002] PK ist eine multifunktionelle, trypsinartige Serinprofease für die mehrere physiologische Substrate bekannt sind. So kann PK durch proteolytische Spattung das vascaktive Peptid Bradykinin aus hochmolekularem Kininogen freisetzen und die Proteasen Gerinnungsfaktor XII, Pro-Urokinase, Plasminogen und Pro-MMP 3 aktivieren. Deshalb wird angenommen, dass das PK/Knint-System eine wichtige Rolle bei verschiedenen Krankheltsbildern besitzt, so z.B. bei thromboembolischen Situationen, der disseminierten intravasien Gerinnung, septischem Schock, Allergien, dem Postgastrektomiesyndrom, Arthrifis und ARDS (adult respiratory distress syndrome) [Tdad et al., Bio, Pham. Bull 24, 520–524, 2001).

[0003] Durch Áktivierung des Gerinnungsfaktors XII spielt PK vor allem bei der Aktivierung der Intrinsischen Gerinnungskaskade eine Rofle. Eine Aktivierung der Intrinsischen Gerinnungskaskade kann stattlinden, wenn Blut in extrakorperaelne Bluktreisläufen in Kontakt mit künstlichen Oberflächen kommt, so z.B. bei der Hämedialyse oder bei der Verwendung von Oxygenatoren. Durch die Bindung von Faktor XII an insbesondere negativ geladene und/oder künstliche Oberflächen wird über Autacktivierung bzw. durch Spuren von PK die intrinsische Gerinnungskaskade angestoßen (Kaplan, Prog. Hemostasis Thromb. 4, 127-175, 1978). Der aktivierte Faktor XII (F XIIa) katalysiert die Umwandlung von Plasmapräkallikrein zu PK, das – im Sinne eines positiven Feedboach – die weitere Bildung von Faktor XIIa bwirkt (Griffin, Proc. natl. Acad. Sci. USA 75, 1998-2002, 1978). Entsprechend der Bedeutung von Faktor XIIa und PK in der Frühphase der intrinsischen Gerinnunskenskade sollten auch Inhibitoren dieser Enzywen gerinnunskenmend virken.

[0004]. Åis Inhibitoren sowohl der intrinsischen als auch der extrinsischen Gerinnungskaskade und damit zur Prophylave und Therapie der oben genannten Kankheitsbilder, wie z.B. thromboembolischer Situationen, disseminierter intravasaler Gerinnung, septischem Schock, Allergien, dem Postgastrektomiesyndrom, Arthritis und ARDS, werden Antikoagulantien aber nicht allen Anforderungen an ein, "ideales" Antithrombotikum gerecht werden, beispielsweise aufgrund ihrer geringen Spezifliät, auftretenden Blutungskomplikationen, geringer Halbwertszeit oder mangelnder oraler Verfügbarkett, "ind Versuch, mit kleinmolstwiaren inhibitoren der Gerinnungsproteasen Thrombin und Faktor Xa Altemativen zu entwickeln. Auch Faktor VIIa, das initiale Enzym des extrinsischen Gerinnungsweges, ist ein vielfätig untersuchtes Zielenzym für die Inhibitorentwicklung (Robhinson und Salah, Ann. Rep. Med. Chem. 37, 85-94, 2002). Ein Thrombin- und F Xa Hernmstoff ibzw. ein F VIIa Hermstoff als ein spezifischer Hermstoff der extrinsischen Gerinnungskaskade besitzt jedoch keine Hernmwirkung auf die z.B. durch Kontakt des Blutes mit künstlichen Oberflächen ausgelöste Aktivierung intrinsischen Gerinnungskaskade.

[0005] Bei der Suche nach Inhibitoren für die beiden Enzyme Faktor XIIa und PK, die die Intinisische Geeinnung nach Aktivierung an einer geladenen Oberfläche einleiten, gibt es nur wenige Ansätze. Für das Guanidinoalkylcarbonäure-Derivat FOY (Isobe, Blood & Vessel 12, 135–138, 1981), Leupeptin, den Thrombinhemmstoff Na-Dansyk-L-arginin-4-ethylpiperidid (Ratmoff Blood 57, 55–58, 1981) und verschiedene Tripeptide (Ester,
Amide) (Fareed et al. Ann. N. York Acad. Sci. 370, 765–784, 1981; Silverberg und Kaplan, Biod 60, 64–70,
1982) wurde eine gewisse Hemmwirkung gegenüber Faktor XIIa mitgeteilt. Wirksamere Inhibitoren wurden mit
Amiden der Na-substituerten 4-Amidinophenyi-ca-aminobuttersäure beschrieben (Stürzebecher et al., Zentrabl.) Paharm Parmakother. Lab. Diagn. 122, 240–241, 1982)

[0006]. Als PK-Inhibitoren erwiesen sich verschiedene Bis-benzamidine wie Pentamidin und verwandte Verbindungen mit K-Werten um 50 µM als wirksam (Ashgar et al., Biochim. Biophys. Acta 438, 250-264, 1976). Auch Ester von uv-Amino- und uv-Guanidinoalikylcarbonsäuren wurden als PK-Inhibitoren mit mikromolaren K-Werten beschrieben (Muramatu und Fuji, Biochim. Biophys. Acta 242, 203-208, 1971; Muramatu und Fuji, Biochim. Biophys. Acta 268, 221-224, 1972. O'non et al. Thromb. Res. 19, 579-588, 1980; Muramatu et al. Hoppe-Seyler's Z. Physiol. Chem. 363, 203-211, 1982; Satoh et al. Chem. Pharm. Bull. 33, 647-654, 1985; Teno et al. Chem. Pharm. Bull. 39, 2930-2936, 1991). Die ersten hochselektiven kompetitiven Inhibitoren, die sich vom Arginin bzw. Phenyidalmin ableiten, wurde von Okamoto et al. (Thromb. Res., Suppl. VIII, 131-141, 1988) entwickelt und hemmen PK mit K-Werten um 1 µM. Von der Gruppe um Okada wurden mehrere Arbei-

vom trans-4-Aminomethylcyclohexancarbonyl-Phe-4-Carboxymethylamilid ableiten, Hemmkonstanten um 0,5 µM besitzen (Okada et al., Bippolymers 51, 41-50, 1999; Okada et al., Bioorg. Med. Chem. Lett. 10, 2217-2221; 2000, Tsuda et al., Chem. Pharm. Bull. 49, 1457-1463, 2001). Gerneinsam ist den genannten PK-Inhibtoren ihr relativ hoher K-Wert. In WO 00/41531 vurden potente PK-Inhibitoren mit Hemmkonstanten um 1 nM beschrieben, die ein 4-Amidinoanilin als PT Rest besitzen. Disse in WO 00/41531 beschriebenen hibibitoren sind jedoch nicht geeignet, um kovalent an künstliche Oberflächen gekoppeit zu werden. PK-Hemmstoffe wurden auch in WO 94/29336 beschrieben. der wesentliche Unterschied zu den Verbindungen gemäß der vorliegenden Erfindung besteht darin, dass die in WO 94/29336 enthaltenen Verbindungen nicht den entscheidenden Benzylsuffonyfrest (P4) enthalten. Zudern wurde in WO 94/29336 keine Kopplung der Verbindunden z.B. an künstliche Oberflächen beschrieben.

[0007] Inzwischen sind auch einige Übergangszustands-analoge PK-Inhibitoren beschrieben, die ein Arginal (z.B. Adamantyloxyachonyl-d-Phe-Phe-Arginal, K 12 mM, Garrett et al., J. Pept. Res. 52, 50–71, 1998) oder Arginyltrilluormethylketon (z.B. Adamantyloxycarbonyl-d-tert.Butylglydin-Phe-Arg-CF₃, K 2 mM, Garrett et al., Bloorg, Med. Chem. Lett. 9, 301–308, 1999) als P1-Rest besitzen. Auch für das ursprünglich als Thrombin-hermstoff entwickelte Borarginin-Derivat Dur 714 (Acd-Phe-Pro-Borarginin) wurde eine starke PK-Hern-mung (K, 1,8 mM) gefunden (Kettner et al., J. Biol. Chem. 285, 18289–18297). Solche Übergangszustands-analogen Proteaseinhibitoren haben jedoch den Nachteli, dass sie nur durch aufwendige Synthesen zugänglich sind, zur Raceremisierung neigen und sehr unspezifische Inhibitoren sind.

[0008] Eine irreversilie Hemmung von PK wird auch durch verschiedene Chlormethylketone erreicht. H-Ala-Phe-ArgCH,Cl und H-Pro-Phe-ArgCH,Cl vurden als die reaktivsten Verbindungen beschrieben (Kettner und Shaw, Biochemistry 17, 4778-4784, 1978). Allerdings sind Peptidylchlormethylketone ausschließlich für Forschungszwecke geeignet, da sie in vivo nur eine Stabilität von wenigen Minuten besitzen (Lawson et al., Folia Haematol, (Leuzio) 109, 25-60, 1982 Collen et al., J. Lab. Clin. Med. 99, 76-83, 1982).

[0009] Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zu Grunde, für therapeutische Anwendungen geeignete Wirkstoffe bereitzustellen, die Plasmakalikrein mit hoher Attivität und Spezifität inhibieren und die nach Kopplung an eine künstlichen Oberfläche bzw. nach parenteraler, enteraler oder topischer Gabe, insbesondere i.v.- oder s.c.-Gabe gerinnungshemmend wirksam sind.

[0010] Überraschend wurde gefunden, dass acyliertes 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamin gemäß der allgemeinen Formel P4-P3-P2-P1 (I), wobei P4 (in Anleihnung an die Definition nach Schechter und Berger, Blochem. Biophys. Res. Comm. 27, 157-162) eine einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte Benzylsulfonylgruppe ist. P3 eine einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte nach unsubstituierte nach einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte nach einfach oder mehrfach substituierte nach unsubstituierte, natürliche oder unnatürliche o-Amino- oder er-Iminosäture in der L-Konfiguration, und P1 eine einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamingruppe, Plasmakaliliren sehr wirksam inaktivieren, auch nach Kopplung en eine künstliche Oberfäche gerinrungshemmend wirksam sind und sowohl parenteral, enteral oder topisch, insbesondere i.v.- oder s.c. eingesetzt werder körner.

[0011] Ein besonderer Vorteil der erfindungsgemäßen Dervate des seylierten 4-Anlicho-bzw. 4-Guandinobenzyalmis is sonen ihre Fahligkeit, PR auch nach der Bindung an eine k\u00fcnstich Oberfläche mit hoher Aktivit\u00e4t zu inaktivieren koppelbarer einflungsgem\u00e4\u00e4sen verbindungen eine neue Gruppe von hochaktiven und zu insbesondere koppelbarer Plasmakalikiren-inhibitoren dar.

[0013] Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform ist der Substituert am substituierten P4, P3, P2 und/oder P1 Wassenstoff und/oder ein Halogen, vorzugsweise Fluor, Chior und/oder Brom und/oder ein substituierter oder nicht-substituierter, verzweigter oder linearer Alkyrest mit 1-8 C-Atomen, vorzugsweise 1-3 C-Atomen, insbesondere Methyl, wobei der Substituent des substituierten, verzweigten oder linearen Alkyrests vorzugsweise eine Halogen-, Hydroxy-, Amino-, Cyano-, Amidino-, Guanidino- und/oder eine Carboy/gruppe, gegebenenfalls verestert mit einem Niederalkyrlest, insbesondere mit Methyl oder Ethyl ist, und/oder eine Hydroxy-, Amino-, Cyano-, Amidino-, Guanidino-, Methyloxycarbonyl-, Benzyl-, Benzyloxycarbonyl-, Aminomethyl- oder Glutaryl- oder Succinyl-Amidomethyligruppe ist und/oder eine Oxyalkycarbonyl, Carboxyn-, Carboxymethyl-oder Carboxyethylgruppe, die als unsubstituiertse Ethyl oder eine Oxyalkycarbonyl, Carboxyn-, Carboxymethyl-oder Carboxyethylgruppe, die als unsubstituiertse

DF 103 01 300 A1 2004 07 29

oder mit einer Alkyl- oder Arvlgruppe substituiertes Amid vorliegt.

[0014] Falls nicht anders angegeben ist unter einem Alkylrest im Sinne der vorliegenden erfindung immer ein Alkylrest mit 1–12 C-Atomen zu verstehen, unter einem Arylrest ein Arylrest mit 6 bis 10 C-Atomen und unter einem Aralkyriste ein Aralkyrtest mit 6 bis 12 C-Atomen.

[0015] Unter einem Niederalkylrest im Sinne der vorliegenden Erfindung versteht man einen Alkylrest mit 1 bis 6 C-Atomen, vorzugsweise 1–3 C-Atomen.

[0016] An P4 oder P2 kann zusätzlich eine Linkergruppe gekoppelt sein, wobei die Linkergruppe über einen oben beschriebenen Substituenten an P4 oder direkt an eine funktionelle Gruppe von P2, insbesondere über eine -NIH- oder eine -CO-Gruppe gekoppelt ist.

[0017] Eine Linkergruppe im Sinne der vorliegenden Erfindung ist definiert als eine chemische Struktur, die zumindest eine funktionelle Gruppe zur kovalienten Kopplung an ein acytiertes 4-Amidino- bzw. 4-Guanidinobenzylamin über 74 oder P2 aufweist und darüber hinaus entweder zumindest eine zweite funktionelle Gruppe zur gleichzeitigen kovalienten Kopplung an eine künstliche Oberfläche oder gleichzeitigen Kopplung eines zweiten Molektü des acytierten 4-Amidino- bzw. 4-Guanidinobenzylamins aufweist und/oder eine Oligo- oder Polyalkylenglykolgruppe aufweist, die in der Lage ist, durch Interaktion mit der künstlichen Oberfläche nicht-kovalient an diese zu koppelin.

[0018] Eine Linkergruppe gemäß der vorliegenden Erfindung ist daher vorzugsweise eine Dicarbonsäure, eine Aminozanbonsäure, ein Diamin, eine Disitorinsäure, oder eine Aminozanbonsäure mit einem Allyk, Anyloder Arallydgrundgerüst, wobei das Alkydgrundgerüst i bis 12 C-Atome, insbesondere 2-6 C-Atome aufweist,
das Anylgrundgerüst 6-10 C-Atome, insbesondere Phenyl aufweist, das Aralkydgrundgerüst 6-10 C-Atome, insbesondere Benzyl aufweist, oder eine Aminoalkyl- oder Garboxyalkydgruppe mit 2-12 C-Atomen, insbesondere 3-6 C-Atomen, oder wobei die Linkergruppe an P4 oder P2 eine Oligo- oder Potyalkydergydgotelkeite ist, insbesondere eine Poly- oder Oligoethyden- oder Polyalkydergydgotelkeite ist, insbesondere eine Poly- oder Oligoethyden- oder Polyalkydergydgotelkeite ist, wobei das Oligo- oder Polyalkydergyd zumindest an beiden Enden eine funktionelle Gruppe, insbesondere eine studistionelle Gruppe, insbesondere siene studistituerte oder unsubstituerte Amino-, Carboxyl- und/oder Mercaptogruppe aufweist oder wobei das Oligo- oder Polyalkyderglydot zumindest an einem Ende eine funktionelle Gruppe, insbesondere eine substituierte Amino-, Carboxyl- und/oder Mercaptogruppe aufweist und am anderen Ende mit einer CH₂-Gruppe modifiziert einer Mitchonelle Gruppe, insbesondere einer unsubstituierte Amino-, Carboxyl- und/oder Mercaptogruppe aufweist und am anderen Ende mit einer CH₂-Gruppe modifiziert

[0019] Bei Kopplung der Linktergruppe an P4 ist die Linktergruppe vorzugsweise über eine -NH-Gruppe, -NH-Alkyl-Gruppe mit 1 bis 6 C-Atomen, insbesondere Methyl, eine -CO-Gruppe, eine -CO-Alkyl-Gruppe mit 1-6 C-Atomen, insbesondere Methyl, eine -So-Gruppe, eine -S-Alkyl-Gruppe mit 1-6 C-Atomen, insbesondere Methyl, eine -So-Gruppe, eine -S-Alkyl-Gruppe mit 1 bis 6 C-Atomen, insbesondere Methyl, eine -So-gruppe oder eine -SO₂-Alkyl-Gruppe mit 1-6 C-Atomen, insbesondere Methyl, eine -So-gruppe oder eine -SO₂-Alkyl-Gruppe mit 1-6 C-Atomen, insbesondere Methyl an P4 qekoppelt.

[0020] Die Linkiergruppe kann statt an P4 auch an P2 gekoppelt sein, wobei P2 vorzugsweise Lysin oder dessen Homologe mit 1–5 C-Atomen in der Seitenkette, insbesondere Ornithin, Homolyst, α-y-Diaminobuttersäure, α-β-Diaminopropionsäure, α-Diaminoglychio der Glutaminsäure oder dessen Homologe mit 1–5 C-Atomen in der Seitenkette, insbesondere Asparaginsäure, Glutaminsäure oder Homoglutaminsäure oder Cystein oder Homocystein oder Serin oder Threonin ist.

[0021] Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung weist die an P4 gekoppelte Linkergruppe mit dem Substituenten zur Kopplung an P4 die allgemeine Formet U-Z-V-X- (II) auf, wobei U gleich eine H₂N-, HOOC-(CH₂),-CO-NH-, HOOC-, H₂N-(CH₃),-NH-CO- oder HS-Gruppe ist mit Z gleich -(CH₃);- mit n = 1 bis 10, insbesondere 1-5, oder Z gleich ein Oligo- oder Poblayklyghod der allgemeinen Formet — (CH₃),-(CH₂-CH₂-CCH₃)m

(CH, ½-I)-C-H(CH, ½-I), -G(CH,), -MH-CÔ-CH, -COH, \(\), mit d = 1, 2, 3 oder 4, v = eine ganze Zahl von 1 bis 1000, bevorzugt 1 bis 50, insbesondere 2 bis 10, m = 0, 1, 2, 3 oder 4 und k = 0 oder 1 ist, Y gleich eine -CO-NH-, eine -NH-CO-, eine -SC-, -MH-, eine -NH-SO-, eine -S-S- oder eine -S-Gruppe ist oder wenn U und Z nicht vorhanden sind gleich eine +(NH, -HOCC) - HS-, +HO- oder Halogenalky-Gruppe ist, X gleich eine -(CH), -G-Ulppe mit n = 0, 1, 2, 3 oder 4, insbesondere n = 1 oder gleich eine -(CH), -G-Gruppe mit Bindung an den Benzylrest über den Sauerstoff und n = 1, 2, 3 oder 4 ilst. Die Kopplung der Linkergruppe an den Benzylrest geht von X falls vorhanden oder von V, wenn X nicht vorhanden den ist, aus.

[0022] Wenn der Linker an P4 gekoppelt ist, dann ist P2 Glycin, Alanin, Prolin, Homoprolin oder Azetidincarbonsäure.

[0023] Gemäß einer weiteren bevorzugten Ausführungsform ist die Linkergruppe an P2 gekoppelt, wobei P2 die allgemeine Formel III

am

aufweist, wobei q = 0, 1, 2, 3, 4 oder 5 ist und D gleich die Formel U-Z-Y- (IV) ist, wobei U, Z und Y die gleiche Bedeutung wie bei Formel II besitzen.

[0024] Gemäß einer besonders bevorzugten Ausführungsform weist das acylierte Amidino- oder Guanidinobenzylamin die allgemeine Formel V oder VI auf

wobei m = 1 bis 3 und q gleich 0 oder 1, insbesondere 0 ist und wobei R., R., R., undfoder R., Wasserstoff undfoder ein Halogen, vorzugsweise Fluor, Chlor undfoder Brom undfoder ein substituierter oder nicht-substituierter, verzweigter oder linearer Alkylrest mit 1-6 C-Atomen, vorzugsweise 1-3 C-Atomen, insbesondere Methy list, wobei der Substituent des substituierter, verzweigten oder linearen Alkylrests vorzugsweise eine Halogen-, Hydroxy-, Amino-, Cyano-, Amidino-, Gualdion- undfoder eine Carboxylgruppe, gegebenenfalls verseter mit einem Niederalkylrest, insbesondere mit Methyl oder Ethyl ist undfoder eine Hydroxy-, Amino-, Cyano-, Amidino-, Guandilon-, Methyloxycarbonyl-, Benzyl-, Benzyloxycarbonyl-, Aminomethyl- oder Gutaryl- oder Succinyl-Amidomethylgruppe ist undfoder eine Oxyalkylcarbonyl, Carboxyl-, Carboxymethyl- oder Carboxye-thylgruppe ist gegebenenfalls verestert mit einem Niederalkylrest, insbesondere mit Methyl oder Ethyl oder als unsubstituiertes Amid vorliegend.

(VI)

[0025]. R1 und/oder R3 kann zusätzlich eine Linkergruppe sein, wobei die Linkergruppe über einen oben beschriebenen Substituenten an P4 oder direkt an eine funktionelle Gruppe von P2, insbesondere über eine NH-oder eine -CO-Gruppe gekoppelt ist, wobei die Linkergruppe vorzugsweise eine Dicarbonsäure, eine Aminocarbonsäure, ein Diamin, eine Disulfonsäure, oder eine Amino-sulfonsäure mit einem Alkyl-, Aryl- oder Aralkylgrundgerüst ist, wobei das Alkylgrundgerüst bis 12 C-Atome, insbesondere 2-6 C-Atome aufweist, das Arylgrundgerüst 6-10 C-Atome, insbesondere Phenyl aufweist, das Aralkylgrundgerüst 6-12 C-Atome, insbesondere Benzyl aufweist, eine Aralkylgrundgerüst 6-10 C-Atome, insbesondere Phenyl aufweist, das Aralkylgrundgerüst 6-12 C-Atome, insbesondere 2-6 C-Atomen; oder wobei die Linkergruppe an P4 oder P2 eine Oligo- oder Polyaklylenglycolketet ist, insbesondere eine
Poly- oder Oligoethylen- oder Poly- oder Oligopopylenglycolketet ist, wobei das Oligo- oder Polyaklylenglycol
zumindest an beiden Enden eine funktionelle Gruppe, insbesondere eine substitulierte oder unsubstituelret
Amino-, Carboxyl- und/oder Mercaptogruppe aufweist oder wobei das Oligo- oder Polyaklylenglycol
zunindest an einem Ende eine funktionelle Gruppe, insbesondere eine substitulierte oder unsubstituelret
Amino-, Carboxyl- und/oder Mercaptogruppe aufweist und am anderen Ende mit einer Alkylgruppe mit 1-4 C-Atomen, insbesondere CH-Gruppe modificier ist und/oder Re- zusätzlich die Formel (II) wie oben definiert und P2 mit R, zusondere CH-Gruppe modificier ist und/oder Re- Formel (II) wie oben definiert und P2 mit R, zu-

sätzlich die Formeln (III und IV), wie oben definiert, aufweist.

[0026] Bevorzugte Ausführungsbeispiele für acylierte Amidino- und/oder Guanidinobenzylamine gemäß der allgemeinen Formel I mit einer Linkergruppe an P4 gemäß der allgemeinen Formel II weisen vorzugsweise eine der folgenden Strukturen auf:

oder

oder

oder

$$\underset{H_2N+1)_n}{\overset{\bullet}{\bigcap}}_{nH} \underset{H}{\overset{\bullet}{\bigcap}} \underset{H}{\overset{\bullet}{\longrightarrow}} \underset$$

mit n = 1 bis 10, m = 1 bis 3 und q = 0 oder 1, insbesondere 0, wobei $R_{\rm s}$ und $R_{\rm s}$ die oben genannten Bedeutungen besitzen. Durch das Vorhandensein einer zweiten funktionellen Gruppe wie z. b. $1_{\rm N}$ -o der HOOC- können die aufgeführten Substanzen gleichzeitig mit der Kopplung an P4 kovalent an künstliche Oberflächen gekoppelt werden. Weltere bevorzugte Ausführungsbeispiele für acylierte Amidino- und/oder Guanidinobenzylamine gemäß der allgemeinen Formel II mit einer Linkergruppe an P4 gemäß der allgemeinen Formel II weisen vorzugsweise die folgenden Strukturen auf:

oder

oder

oder

odo

oder

mit p = 0, 1, 2 oder 3, $\alpha = 0$ oder 1, insbesonder 0, n = 1 bis 1000 und m = 1 bis 3, wobei R, und R, jewelis die oben genannten Bedeutungen besitzen. Durch das Fehlen einer zweiten funktionellen Gruppe können die aufgeführten Sübstanzen neben der Kovalenten Kopplung an P4 nur nicht-kovalent an künstliche Oberflächen gekoppelt werden. Dies geschieht durch Interaktionen der Oligo- oder Polyalkylengruppe der Linkergruppe mit der künstlichen Oberfläche.

[0027] Unter Interaktion der Linkergruppe, insbesondere einer Linkergruppe, die eine Oligo- oder Polyalkylengruppe enthält, mit einer Künstlichen Oberfläche im Sinne der vorliegenden Erfindung ist eine nicht-kovalente Wechselwirkung dieser Linkergruppe mit der künstlichen Oberfläche, beispielsweise über Wasser-vermittelte Wasserstoffbrückenbindungen, hydrophobe Wechselwirkungen oder van der Waalssche Wechselwirkungen zu verstehen.

[0028] Die Substanzen, bei denen an eine Oligo- oder Polyalkylengruppe zwei Moleküle der Formel I gekoppelt sind, werden im Sinne der vorliegenden Erfindung als zweifach Inhibitor-funktionalisierte Oligo- oder Polyalkylengiycole bezeichnet.

[0029] Ein weiterer Vorteil von Oligo- und/oder Polyalkylenderivaten, die an einem Ende als reine Monomethylether vorliegen und so nicht zum kovalenten Koppeln geeignet sind, besteht in ihrer verlängerten Halbwertszeit in der zirkulation nach systemischer Gabe.

[0030] Bevorzugte Ausführungsbeispiele für acylierte Amidinobenzylamine gemäß der allgemeinen Formel I mit einer Linkergruppe an P2 gemäß den allgemeinen Formeln III und IV weisen vorzugsweise eine der folgenden Strukturen auf:

mit n = 0 bis 5, bevorzugt 1 oder 2 oder

mit n = 0 bis 11 oder

mit n = 1 bis 6 oder

oder

mit n = 0 bis 3 und m = 0 bis 1000 oder

mit n = 1 bis 1000 oder

mit n = 1 bis 3 und m = 1 bis 1000, wobel q jeweils gleich 0 oder 1, insbesondere 0 ist und R_z jeweils die oben genannten Bedeutungen besitzt. Durch das Vorhandensein einer zweiten funktionellen Gruppe können die aufgeführten Substanzen gleichzeitig mit der Kopplung an P2 kovalent an künstliche Oberflächen oder an ein zweites Molekül der allgemeinen Formel I oekoppelt werden.

[0031] Ein weiteres bevorzugtes Ausführungsbeispiel für ein acyliertes Amidino- und/oder Guanidinobenzylamin gemäß der allgemeinen Formei! I mit einer Linkergruppe an P2 gemäß den allgemeinen Formein III und IV weist vorzusweise eine der folgenden Strukturen auf:

mit n = 0 bis 4 und m = 10 bis 1000 oder

oder

oder

mit n = 1 bis 3 und m = 10 bis 1000, wobei q gleich 0 oder 1, insbesondere 0 ist und R, jeweils die oben genannten Bedeutungen besitzt. Durch das Fehlen einer zweiten funktionellen Gruppe können die aufgeführten Substanzen neben der kovalenten Kopplung an P2 nur nicht-kovalent an künstliche Oberflächen gekoppelt werden. Des geschieft durch Interaktionen der Olige- oder Polyajkiylengruppe der Linkergruppe mit der künstlichen Oberfläche, beispleisweise aufgrund vom Wasserstoffbrückenbindungen, nydrophoben Wechselwirkungen ober van der Waalsschen Wechselwirkungen. Die Substanzen, bei denen an eine Oligo- oder Polyalkylengruppe zweit Mokektile der Formel I gekoppelt sind, werden im Sinne der vorliegenden Erfindung als zwei-

DF 103 01 300 A1 2004 07 29

fach Inhibitor-funktionalisierte Oligo- oder Polyalkylenglycole bezeichnet.

[0032] Ein weiterer Vorteil dieser Öitigo- undrücher Potyalikylenderivaten, die an einem Ende als reinen Monomerthyllether vonliegen und so nicht zum kovalenten Koppeln geeignet sind, besteht wie bei den DerivAten, bei denen die Linkergruppe an P4 gekoppelt ist, in ihrer verlängerten Halbwortszeit in der Zirkulation nach systemischer Gahe.

[0033] Wenn die Koppiung an die k\u00fcnstiche Oberfl\u00e4che \u00fcber P2 erfolgt, ist der Substituent an P4 insbesondere H, ein Halogen, eine Amirogruppe, eine Hydroxygruppe oder eine lineare oder verzweigte Alky/gruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen.

[0034] Eine besonders bevorzugte Ausführungsform eines acylierten Amidinobenzylamins gemäß der allgemeinen Formel II mit einer Linkergruppe an P4 gemäß der allgemeinen Formel II weist vorzugsweise die folqende Struktur auf;

wobei dCha in Position P3 insbesondere auch dPhe oder dSer(IBu) und Glutaryl an P4 auch Succinyl sein kann. Diese Verbindung eignet sich zur gleichzeitigen kovalenten Kopplung an eine kinstiliche Oberflägend. [0035] Eine weitere besonders bevorzugte Ausführungsform eines acylierten Amidinobenzylamins gemäß der allgemeinen Formel I mit einer Linkergruppe an P2 gemäß den allgemeinen Formeln III und IV weist vorzussweise die folsende Struktur auf:

wobei (38rt(BU) in Position P3 insbesondere auch dChe oder dPhe und Succinyl an P2 auch Glutaryl sein kann. Diese Verbindung eignet sich zur gleichzeitigen kovalenten Kopplung an eine künstliche Oberfläche. Eine weitere besonders bevorzugte Ausführungsform eines acylierten Amidinobenzylamins gemäß der allgemeinen Formel I mit einer Linkergruppe an P2 gemäß den allgemeinen Formeln III und IV weist vorzugsweise eine der folgenden Strukturen auf:

oder

wobei d'Cha in Position P3 insbesondere auch d'Phe oder d'Ser(tBu) sein kann. Diese Verbindungen eignen sich zur gleichzeitigen kovalenten Kopplung an eine künstliche Oberfläche oder zur kovalenten Kopplung an ein zweites Molekül der alldemeinen Formel in zweites Molekül der alldemeinen Formel kovalenten köpplung an ein zweites Molekül der alldemeinen Formel kovalenten köpplung an ein zweites Molekül der alldemeinen Formel kovalenten köpplung an ein zweite Molekül der alldemeinen Formel kovalenten köpplung an ein zweiten köpplung an ein zweiten köpplung an ein zweiten köpplung an ein zweiten köpplung an ein köpplun

[0036] Weltere mögliche Äusführungsbelspiele für acylierte Aminobenzylamine, die PK mit hoher Aktivlät und Spezifität hemmen, sind Verbindungen gemäß Formel I, wobei P4 einen Rest R rägt, P3 e-5er, d-Ser(flüs) d-Phe oder d-Cha und P2 eine natürliche oder unnatürliche Aminosäure Aaa bedeutet, wobei R gleich H-, 4-, 3- oder 2-, vorzugsweiss 4- oder 3-COOMe, 4-, 3- oder 2-, vorzugsweis 4- oder 3-COIN sit und Aaa gleich Gly, Ala, Pro, Asp, Glu, Gln, hGlu, Dap, Dap(Z), Lys, Lys(Z), Arg, Thr, Thr(Ez), Ser, Ser(Eg), NSer, RSer(Eg), Phose, RSER(Eg), Pho

[0037] Besonders bevorzugt sind dabei die acylierten Aminobenzylamine wobei bei P3 gleich d-Ser Aaa vorzugsweise Gin, Dap (Z), Lys, Lys(Z), Ser(Bz), NSer, Phe oder hPhe, insbesondere Lys(Z) ist und R gleich H oder bei Aaa oleich Ala oder Ser R gleich HOOC- ist;

oder bei P3 gleich d-Ser(tBu) Aaa gleich Pro, Gln, Dap, Dap(Z), Lys, Lys(Z), Arg, Thr, Thr(Bz), Ser(Bz)), hSer(Bz), Phe oder hPhe, insbesondere Pro, Gln, Lys, Lys(Z), hSer(Bz), Phe oder hPhe ist und R gleich H oder bei Aaa gleich Gly oder Ala R gleich HOOC- ist oder bei Aaa gleich Pro R gleich CN- ist;

oder bei P3 gleich d-Cha Aaa gleich Lys oder Glu ist und R gleich H oder bei Aaa gleich Pro R gleich Glutaryl-AMe ist, insbesondere bei Aaa gleich -NH-CH-(CH₂-CH₂-CO-NH-(CH₂)₃-(O-(CH₂)₃-CH₂-NH₂-CC-R gleich H ist.

[0038] Die erfindungsgemäßen Derivate des acylierten 4-Amidino- bzw. 4-Guanidinobenzylamins liegen in der Regel in Form eines Salzes, insbesondere einer Mineralsäure beispielsweise Schwefelsäure oder Salzsäure oder einer geeigneten organischen Säure beispielsweise Essigsäure, Ameisensäure, Methylsuifonsäure. Bernsteinsäure, Anfelsäure oder Trifluoressigsäure, insbesondere als Hydrochlorid. Sulfat oder Acetat vor.

[0039] Eine weitere bevorzugte Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist die Umsetzung einer H_xN-Gruppe einer an das acylierte 4-Amidlino- oder 4-Guanidinobenzylamin gekoppelten Linkergruppe mit einem Dicarbonsüvenshydnd, vorzugsweise dem Anhydrid der Bemsteinsäture oder der Glutarsäture unter Billdung einer HOOC-Gruppe oder die Umsetzung siner HOOC-Gruppe einer an das acylierte 4-Amidlino- oder 4-Guanidinobenzylamin gekoppelten Linkergruppe mit einem Diamin unter Bildung einer H_xN-Gruppe. Diese Reaktionen erfolgen nach dem Fachmann bekannten Standardverfahren.

[0040] Die durch diese Reaktionen ermöglichte Umwandlung einer H₂N-Gruppe in eine HOOC-Gruppe und einer HOOC-Gruppe in eine H₂N-Gruppe erweitert die Kopplungsmöglichkeiten der Verbindungen der allgemeinen Formel I an künstliche Oberflächen oder ein zweites Molekül der allgemeinen Formel I.

[0041] In einer besonders bevorzugten Anwendungsform der vorliegenden Erfindung kann die kovalent an P4 oder P2 gekoppelte Linkergruppe bei Vorhandensein einer zweiten funktionellen Gruppe, insbesondere einer substituierten oder unsubstituierten Amino-, Carboxyl- und/oder Mercaptogruppe, gleichzeitig kovalent an künstliche Oberflächen oder sofern es sich bei der Linkergruppe um ein Oligo- oder Polyalkyfenglycol handelt kovalent an ein zweites Molekül der allgemeinen Formel I gekoppell sein, unter Bildung eines zweifach Inhibitor-funktionslägieren Oligo- oder Polyalkyfenglycols bezeichnich.

[00.42] Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung besteht die künstliche Oberfläche, an die die Derivate des zeylireiten 4-Amdilien- bzw. 4-Gualnidiobenzylärmins gekoppelt werden können aus Cellulose-Diacottat, Cellulose-Triacottat, Poly(ethersulfon), regenerierter Cellulose, Cuprophan, Hemophan, Poly(sulfon), Poly(acryintril), Poly(vinylalkohol), Poly(carbonat), Poly(amid), Poly(methylmethacylat), Polyethylen-co-vinylalkohol) oder einem anderen in Geräten wie Dialysatoren, Oxygenatoren, Kathetern, Membranen undfoder den zu den Geräten gehörenden Schlauchsystemen undfoder Lutfallen für die Oberflächen, die mit Blut in Kontakt kommen, verwendeten Material, wobei das Oberflächerhamterial für die Kovalente Kopplung des Moleküls der allgemeinen Formel I über die an P4 oder P2 gekoppelte Linkergruppe gegebenerfalls mit funktionellen Gruppen z. B. Aminogruppen, Aminoalkylgruppen, Carboxylgruppen, Carboxylgruppen, Carboxylgruppen, Carboxylgruppen, Carboxylgruppen, Carboxylgruppen, Carboxylgruppen, Wortender 1-10. Insbesonder 1-8 C-Abome aufweist, modfizier ist 1-10. Insbesonder 1-8 C-Abome aufweist, modfizier ist 1-10.

[0043] Gemäß einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden die Derivate des acylerten 4-Amidino- bzw. 4-Guandinobenzylamins an k\u00fcnstliche Oberf\u00e4\u00e4hen von z.B. Ger\u00e4ten wie Diaysatoren, Oxygenatoren, Kathetern und/oder Membranen gekoppelt, um die Blutgerinnung an den Oberf\u00e4\u00e4chen dieser Ger\u00e4\u00e4e zu verh\u00e4ndern.

[0044] Die Kopplung der Derivate des acytierten 4-Amidino- bzw. 4-Guanidinobenzylamins erfolgt vorzugsweise durch kovalente oder nicht-kovalente Beschichtung der klünstlichen Oberfläche(n) über eine der oben beschriebenen Linkergruppen, die an einen Substituenten an P4 und/oder gegebenenfalls direkt an die Seitenkette von P2 der allgemeinen Forme II gebunden ist.

[0045] Ein Gerät im Sinne der vorliegenden Erfindung ist jede Vorrichtung, die mit Blut und dessen Bestandteilen in Kontakt kommt.

[0046] Eine weitere bevorzugte Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung eines oder mehrerer der erfindungsgemäßen Derivate des acylierten 4-Amidino- bzw. 4-Quanidinobenzylamins zur Herstellung eines Azzeimittels zur Verwendung als Antikoaqulanz undfoder Antihmombolkum zur Verbrinderung und/oder Behandlung von Herzinfarkt, Himschlag, Embolien, tiefen Beinvenenthrombosen z.B. nach Hüftgelenksoperationen und/oder Kniegelenksspate, instabiler Angina pectoris, Komplikationen infolge von Angiopalsie, insbesondere perkutaner transluminaler Koronarangiopalstie (PTCA).

[0047] Unter Antikoagulanz im Sinne der vorliegenden Erfindung ist jede Substanz zu verstehen, die die Blutgerinnung hemmt. Unter Antithrombotikum im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Substanzen zum Einsatz bei der Thromboseprophylavs zu verstehen. Unter Angioplaste im Sinne der vorliegenden Erfindung ist eine Aufdehnung von Gefäßen zu verstehen, insbesondere mit Hilfe von Kathetern wie beispielsweise Ballonkatheten.

[0048] Eine weitere Ausführungsform ist die Verwendung eines oder mehrerer der oben beschriebenen acylierten 4-Amidino- bzw. 4-Guanidinobenzylamine zur Herstellung eines Arzneimittels zur Verwendung als Antikoaguianz undioder Amithrombotikum zur Verhinderung und Therapie von disserninierter intravaskultier Geerinnung, septischem Schock, Allergien, dem Postgastrektomiesyndrom, Arthritis und ARDS (adult respiratory distress syndrome).

[0049] Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung werden die Derivate des acylierten 4-Amidino-bzw. 4-Guanidinoberzylamins zur Herstellung eines Azneimittels zur Inhibition vom Plasmakalikrein in parenteraler Anwendungsform, nisbesondare in intraarterieller, intravenöser, intramuskulärer oder subkutaner Form, in enteraler Anwendungsform, insbesondere zur oralen oder rektalen Anwendung oder in lopischer Anwendungsform, insbesondere als Dermatikum verwendet. Dabei sind intravenöse oder subkutane Anwendungsformen bevorzugt.

[0050] Die erfindungsgemäßen Derivate des acylierten 4-Amidino- bzw. 4-Guanidinobenzylamins können insbesondere zur Herstellung eines Arzneimittels zur Inhibition von Plasmakallikrein in Form einer Tablette, ei-

nes Dragees, einer Kapsel, eines Pellets, Suppositoriums, einer Lösung, insbesondere einer Injektions- oder Influsionsibsung, von Augen-, Nasen und Ohrentropflen, eines Safts, einer Kapsel, einer Emulsion oder Suspension, eines Globuli, Styfi, Aerosols, Puders, einer Paste, Creme oder Salbe verwendet werden.

[0051] Neben dem erfindungsgemäßen Inhibitor kann das Azzeimittel weitere pharmazeutisch geeignete Hilfs- und/oder Zusatzstoffe enthalten. Geeignete Hilfs- und/oder Zusatzstoffe, die z.B. der Stabilliserung und/oder Konservierung des Azzeimittels denen, sind dem Fachmann allgemein geläufig (z.B. Sücker H. et al., (1991) Pharmazeutische Technologie, 2. Auffage, Georg Thieme Verlag, Stuttgarl). Hierzu zählen beispleisweise physiologische Kochsalzbisungen, Ringer-Dextrose, Ringer-Laktat, entmineralisiertes Wasser, Stabilisatoren, Antioxidantien, Komplexbildner, antimikrobielle Verbindungen, Proteinaseinhibitoren und/oder inerte Gase.

[0052] Eine weitere Ausführungsstom der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von acylierten Amidinobenzylamin der allgemeinen Formel V oder VI mit R₁ insbesondere gleich HO- und R₁ und R₃ keine Oligooder Polyalkylengruppe zur Herstellung eines Arzneimittels zur Verwendung als Antikoagulanz undfoder Antithrombotikum bei oben aufgeführten Indikationen, wobei der Wirkstoff in Form eines Prodrugs zur oralen Gabe vorliect.

[0053] Ein Prodrug im Sinne der vorliegenden Erfindung ist ein acyllertes Amidino- oder Guanidinobenzylamin gemäß der allgemeinen Formel I, das als pharmazeutisch inaktives Derivat der entsprechenden pharmazeutisch wirksamen Substanz vorliegt und nach oraler Gabe spontan oder enzymatisch biotransformiert wird unter Frejsetzung der pharmazeutisch wirksamen Substanz.

[0054] Neben der bevorzugten Anwendung der beschriebenen acylierten Amidino- oder Guanidinobenzylamine zur Inhibiterung von Plasmakallikrein können diese auch zur Inhibiterung weiterer trypsinartiger Serinproteasen wie beispielsweise Thrombin, Faktor XIIa, Faktor Xa, Faktor IXa, Faktor IXIa, Urokinase, Tryptase und Plasmin sowie trypsinartiger Serinproteasen des Komplementsystems verwendet werden.

[0055] Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist acyliertes 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamin gemätig der aligemeinen Formel P4-P3-P2-P1 (I), wobei die Substanz über eine der oben beschriebenen Linkergruppen an P4 und/oder an P2 kovolaent oder inchirkovalent an eine künstliche Oberfläche gebunden ist Dabei ist die Substanz vorzugsweise über eine Amid- oder Sulfonamidbindung, eine Disuffichtrücke oder die Alkylierung einer Mercaptogruppe, insbesondere über eine Amidbindung kovalent an eine künstliche Oberfläche gebunden. Eine nicht-kovalente Bindung der Substanz an eine künstliche Oberfläche erfolgt vorzugsweise über Interaktionen einer Oligo- oder Polyalfylenglykolgruppe, insbesondere einer Oligo- oder Polyalfylenglykolgruppe, insb

[0056] Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine künstliche Oberfläche, wobel die Oberfläche mit einem erfindungsgemäßen acylierten 4-Amildino- oder 4-Guandinhobensylamin kovalent oder nicht-kovalent beschichte ist. Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein Gerät, beis spielsweise ein Dialysator, Oxygenator, Katheter oder eine Membran mit den zugehörigen Schlauchsystemen und/öder Luffallen, das eine mit einem erfindungsgemäßen acylierten 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamin kovalent oder nicht-kovalent beschichtet künstliche Oberfläche erhält in

[0057] Die Synthese der erfindungsgemaßten Derivate des acylierten 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamins erfolgt nach dem Fachmann bekannten Methoden. Beispielsweise wird aus dem kommerziell erhältlichen
4-Cyanobenzylamin (Shows Denko, Japan) das Boo-geschützte 4-(Acetyloxamidino)Benzylamin nach dem
Fachmann bekannten Verfahren gewonnen. Eine weitere Möglichkeit besteht darin, dass man 4-Cyanobenzylamin direkt an die Boo- oder Z-geschützte 2-Aminosäure koppet und auf dieser Stuff elle Cyanogruppe in
das Acetyloxamidin überführt. Nach Abspaltung der Boo-Schutzgruppe erfolgt die Ankopplung der weiteren
Aminosäuren mittels Standardkopplungsmethoden mit Boo als N-temmaler Schutzgruppe. Die Pa-Aminosäure kann auch direkt als N-aryl- bzw. N-aralkylsutfonyl-geschützte Aminosäure gekoppelt werden. Die meisten
Zwischenprodukte kristallisieren gut und lassen sich damit einfach reinigen. Die Enfortenigung der Inhibitoren
erfolgt auf der letzten Stufe vorzugsweise über präparative, reversed-phase HPLC.

[0058] Die Erfindung soll nachstehend anhand der angefügten Ausführungsbeispiele und Tabellen näher erläutert werden, ohne sie zu beschränken.

Verwendete Abkürzungen

Aaa Aminosäure Ac Acetyl AcOH Essigsäure ACN Acetonitril Amba Aminobenzylamin Ame Aminomethyl ARDS adult respiratory distress syndrome Boo tert -Butvloxycarbonyl

DF 103 01 300 A1 2004 07 29

Bzl Benzvi

Bzls Benzvisulfonvi

CKIBE Chlorkohlensäureisobutvlester

CNBzls Cyanobenzylsulfonyl

dCha D-Cyclohexylalanin Dab α,y-Diaminobuttersäure

Dap α.β-Diaminopropionsäure DCM Dichlormethan

DIEA Diisopropylethylamin

DMF N.N-Dimethylformamid

dSer D-Serin

hSer Homoserin, andere Aminosäuren entsprechend

PEG Polyethylenalykol

PK Plasmakallikrein

Pro-MMP 3 Pro-Matrixmetalloprotease 3

PyBop Benzotriazol-1-yl-N-oxy tris(pyrrolldino)phosphoniumhexafluorophosphat

RT Raumtemperatur

TFA Trifluoressigsäure

Tfa Trifluoracetyl

Z Benzyloxycarbonyl

Analytische Methoden:

[0059] Analytische HPLC: Shimadzu LC-10A System, Säule: Phenomenex Luna C₁₀, 5 µm (250 × 4 mm), Lösungsmittel A; 0.1% TFA in Wasser; B; 0.1% B in ACN, Gradient; 10% B bis 70% B in 60 min, 1 ml/min Flussrate. Detektion bei 220 nm.

[0060] Präparative HPLC: Shimadzu LC-8A System, Säule: Phenomenex Luna C18, 5 µm (250 × 30 mm), Lösungsmittel A: 0.1% TFA in Wasser: B: 0.1% B in ACN, Gradient: 10% B bis 55% B in 120 min, 10 ml/min Flussrate. Detektion bei 220 nm.

[0061] Massenspektroskopie: Die Massenspektren wurden auf einem Kompact Probe der Firma Kratos (Manchester, UK) mit einem Flugzeitmessungsdetektor und α-Cyano-Hydroxyzimtsäure als Matrix gemessen.

Ausführungsbeispiel 1:

Synthese von 3(Glutaryl-Amidomethyl)Benzylsulfonyl-dCha-Pro-4-Amidinobenzylamid × TFA

1a) 3-(Cyano)Benzylsulfonsäure Natrium-Salz

[0062] 30 g (153 mmol) 3-Cvanobenzylbromid (Aldrich) wurden in 150 ml Wasser suspendiert und nach Zugabe von 21,2 g (168,3 mmol) Na₂SO₃ 8 h unter Rückfluss gekocht. Der Ansatz wurde heiß filtriert und das Wasser im Vakuum etwas eingeengt. Der Ansatz wurde zur Kristallisation über Nacht im Kühlschrank aufbewahrt, danach wurden die Kristalle abgesaugt und nochmals aus Wasser umkristallisiert. Die Kristalle wurden abgesaugt und im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: 17.1 a (78 mmol), HPLC: 18.2% B

1b) 3-(Cyano)Benzylsulfonylchlorid

[0063] 5 g (22,83 mmol) 3-Cyano-Benzylsulfonsäure Natrium-Salz wurden mit ca. 20 ml Phosphorylchlorid angefeuchtet und mit 5.2 g (25.11 mmol) PCL versetzt und 15 min unter Eiskühlung gerührt. Anschließend wurde der Ansatz 4 h auf 80°C erwärmt. Danach wurde der Ansatz auf Eis gegossen und 30 min kräftig gerührt,

das Produkt schied sich als weißer Feststoff auf dem Eis ab. Nachdem das Eis teilweise aufgetaut war, wurde der Ansatz durch eine Fritte filtriert und das verbleibende Produkt-Eis-Gemisch mehrmals mit Wasser gewaschen. Die verbleibenden Kristalle wurden im Vakuum getrocknet und direkt für den nächsten Syntheseschritt vervendet

Ausbeute: 3,4 g (15,8 mmol)

1 c) 3-(Cyano)Benzylsulfonyl-dCha-OH

[0064] 3.775 g (22 mmo) H-dCha-OH wurden in 100 ml trockenem DCM suspendiert und mit 6.316 ml (50 mmo) TrimethylslyChoird und 8,7 ml (50 mmo) DIEA versetz. Der Ansatz wurde 1 h unter Röckfülsus gekocht und im Eisbad abgekühlt. Anschließend wurden 5 g (23 18 mmol) 3-Cyano-Benzylsulfonylchlorid und 5 ml (28,75 mmol) DIEA innerhalb von 30 min zugesetzt. Der Ansatz wurde weitere 30 min unter Eiskühlung und anschließend für weitere 3 h bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfernt, der Rückstand in Wasser (mit 1 N NaOH auf PH 8,5-9 gebrecht) gelöst und 2 x mit Essigsetser aktrafiert. Die sersigsetserphase wurde anschließend nochmals mit basischen Wasser (pH 9, NaOH) extrainert. Die vereinten basischen Wasserphasen wurden anschließend mit Konzentrierter HCL-Lösung angesühert (pH ca. 3) und 3 x mit Essigsetser extrainlert. Die vereinte Essigsetserphase wurde geweils 3 x mit 55 KHSO₄-Cosung und NaCH-gesättigter Lösung gewaschen und über Na₂SO, getrocknet. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfernt. Ausbeute: 6,99 g Ol, das im Kühlschrank langsam kristillisiert. HPLC: 53,9% g Ol, das im Kühlschrank langsam kristillisiert. HPLC: 53,9%

1d) H-Pro-4(Acetyloxamidino)Benzylamid × HBr

[0065] 5 g z-Pr-c-4(Acolyloxamidino)Benzylamid (synthetleisert wie beschrieben in WO 02/059065) wurden mit 75 ml HBr-Lösung (33%ig in Essigsäure) bei Raumtemperatur versetzt. Der Ansatz wurde eine Stunde stehen gelassen und gelegentlich umgeschüttelt. Danach wurde der Ansatz mit Ether versetzt und das ausgefallene Produkt abgesaugt und auf der Fritte mehrmals mit Ether gewaschen. Das Produkt wurde im Vakuum getrock-

Ausbeute: 4,3 g (11,16 mmol), HPLC 18,3% B

1e) 3-(Cyano)Benzylsulfonyl-dCha-Pro-4(Acetyloxamidino)Benzylamid

[0066] 2.5 g (7.13 mmol) 3-Cyano-Benzylsulfony-dCha-OH und 2.74 g (7.13 g) H-Pro-4-(Acelyl-oxamidino)Penzylamid + Her wurden in 50 ml DMF gelekt. Unter Eiskühlung wurden 3.77 g (7.13 mnol) Py8bou und 3.7 ml DIEA hinzugefügt. Der Ansatz wurde 30 min unter Eiskühlung und anschließend 31 bei RT gerührt. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfemt, der Ansatz in Essigester anfgenommen und jeweils 3 × ml 5% KHSO., NaCl-gestätigtem Wasser, gesättigter NaHCO₂-tösung und nochmals mit NaCl-gesättigtem Wasser gewaschen. Die Essigesterphase wurde mit Na₂SO, getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Väkuum entfernt. Das Röhprodukt wurde ohne weitere Reinigung für den nächsten Syntheseschritt verwendet.

Ausbeute: 3,3 g Öl, HPLC bei 53,77% B

MS: berechnet 578,27 (monoisotopic), gefunden 579,4 [M + H]*

1f) 3-(Aminomethyl)Benzylsulfonyl-dCha-Pro-4(Amidino)Benzylamid × 2 HCl

[0067] 1 g Rohprodukt an 3-Cyano-Benzylsulfonyl-dCha-Pro-4-(Acetyloxamidino) Benzylamid wurde in 500 ml Essigsaure gelöt und mit 150 ml 1 NHCl versetzt. Danach wurden 200 mg Katalysator (10% Palladium auf Adtivkchle) hinzugeftigt und der Ansatz bei 50° c15 n mit Wasserstoff hydriert. Der Katalysator wurde abfiltiert und das Lösungsmittel im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde mit Toluol versetzt und das Lösungsmittel mit Vakuum entfernt, der Vorgang wurde noch 2 × wiederholt. Der Rückstand wurde in wenig Methanol gelöst und das Produkt durch Zugabe von Ether gefällt und abgesaugt. Das Produkt dwurde mit Ether gewaschen und im Vakuum getrocknet. Das Rohprodukt wurde ohne weitere Reinigung für den nächsten Syntheseschritt einnessetzt.

Ausheute: 0.8 g. HPLC bei 34.28% B.

MS: berechnet 582,30 (monoisotopic), gefunden 583,5 [M + H]*

1g) 3-(Glutarylamidomethyl)Benzylsulfonyl-dCha-Pro-4(Amidino)Benzylamid × TFA

[0068] 200 mg (ca. 0,3 mmol) Rohprodukt an 3-(Aminomethyl)Benzylsulfonyl-dCha-Pro-4(Amidino)Benzylamid x 2 HCl wurden mit 38 mg (0,33 mmol) Gilutarsäureanhydrid und 115 µl (0,86 mmol) DiEA in 5 m IDMF unter Elskühlung versetzt. Der Ansatz wurde 30 min unter Elskühlung und weiter 3 h bei RT gerührt. Das Lösungsmittel wurde i. V. entfernt und das Rohprodukt mittels präparatiiver reversed-phase HPLC gereinigt Ausbeute: 125 mg, HPLC bei 40,1% B MS: berechnet 696,33 (monoisotopic), gefunden 697,8 [M + H]*

Ausführungsbeispiel 2:

Synthese von Benzylsulfonyl-dSer(tBu)-Lys(Succinyl)-4-Amba × TFA

2a) Boc-Lys(Tfa)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid

[0069] 5 g (14.61 mmol) Boc-Lys(Tfs)-OH wurden in 100 ml THF gelöst und bei –15°C mlt 1.767 ml (16.10 mmol) NlMM und 1,899 ml (14.61 mmol) CKIBE versetzl. Der Ansatz wurde 10 mln bei –15°C gerührt, dann wurden 3,74 g (15,33 mmol) 4-(Acetyloxamdino)Benzylamin × HCI (hergestellt wie in WO 01/96286 AZ beschrieben) und nochmals 1,767 ml (16.10 mmol) NlMM hirzugefügt. Der Ansatz wurde eine wellere Stunde bei –15°C und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum enffernt, der Ansatz in Essigester aufgenommen und jeweils 3 × mlt 5% KHSO., NaCi-gesättigtem Wasser, gesättigter NaHCO,-Lösung und nochmals mlt NaCl-gesättigtem Wasser gewasschen und mlt Na₂SO₄ getrocknet. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum enffernt und das Produkt aus Essigester kristallisiert. Ausseute: 68.26 of (12.83 mmol) weiße Kristalle. HPLC: 43.87% of

2b) H-Lys(Tfa)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid × HCI

[0070]. 5 g (9.41 mmol) Boc-Lys(Tfa)-4-(Acelyloxamidino)Berzylamid wurden in wenig Eisessig angelöst und anschließend mit 100 mil 1 N HCI in Eisessig versetzt. Nach 45 min Stehen bei Raumtemperatur wurde das Lösungsmittel teilweise eingeengt und das Produkt durch Zugabe von Diethylether gefällt, abgesaugt und nochmals mit Diethylether gewaschen. Das Produkt wurde im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 4 86 ar (10.78 mmol) weißer Feststöft HPLC: 25:52% B

2c) Bzls-dSer(tBu)-Lys(Tfa)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid

[0071] 1,33 g (6,107 mmol) Bzis-dSer(flau)-OH und 3 g (6,412 mmol) HLys(Tfa)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid × HCI wurden in 30 ml Acetonitril gelöst und bei 0°C mlt 3,337 g (6,412 mmol) PyBop und 3,187 ml (18,32 mmol) DIEA versetzt. Der Ansatz wurde 30 min bei 0°C und weitere 4 h bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entlernt, der Rückstand in Essigester aufgenommen und jeweils 3 × mlt 5% KHSO₄. NaCl-gesättigtem Wasser gewaschen und anschließend mit Na₂SO₄ getrocknet. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entlernt. Es verbileb ein leicht gelbes, amorphes Rohprodukt, das ohne weitere Reinigung direkt für den nächsten Syntheseschrift eingesetzt wurde.

Ausbeute: 5,88 g (Rohprodukt), HPLC: 52,93% B

2d) Bzls-dSer(tBu)-Lys(Tfa)-4-(Amidino)Benzylamid × Acetat

[0072] 5,88 g (Rohprodukt) Bzls-dSer(tBu)-Lys(Tfa)-4-(Acetyloxamidino) Benzylamid wurden in 150 ml 90% Essigsäure gelöst, dazu wurden 500 mg Katahysator (10% PdfC) gegeben. Der Ansatz wurde 6 h bei Raumtemperatur und Normaldruck mit Wasserstoff hydriert. Anschließend wurde der Katalysator abflitriert, das Lösungsmittel teilweise eingeengt und das Produkt durch Zugabe von Diethylether gefällt, abgesaugt und noch-

mals mit Diethylether gewaschen. Der weisse, kristalline Niederschlag wurde im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 4,36 g (5,962 mmol), HPLC: 43,50% B.

2e) Bzls-dSer(tBu)-Lvs-4-(Amidino)Benzylamid × 2 TFA

[0073] 0.2 g Rohprodukt an Bzls-dSer(tBu)-Lys(Tfa)-4-(Amidino)Bersylamid × Acetat wurden unter Eiskürlung mit 5 mil 14 wässriger Pperidinlösung versetzt und 3 n gerüht. Das Lösungsmittel wunde danach im Vakuum eingeengt und der verbleibende Rückstand mit präparativer reversed-phase HPLC gereinigt. Ausbeute: 72 m. HPLC: 30 9% B

MS: berechnet 574,29 (monoisotopic), gefunden 575,7 [M + H]*

2f) Bzls-dSer(tBu)-Lys(Succinyl)-4-(Amidino)Benzylamid × TFA

[0074] 60 mg (0,075 mmol) Bzls-dSer(tBu)-Lys-4-(Amidino)Benzylamid × 2 TFA wurden unter Elskühlung mit 2 ml DMF, 7,8 mg (0,078 mmol) Bermsteinsäureanhydrid und 27.1 µl (0,156 mmol) DIEA versetzt. Der Ansatz wurde noch 30 mli unter Elskühlung und anschließend 3 h bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfernt und das Produkt mit präparativer reversed-phase HPLC gereinigt. Aushaulte: 41 m. JPLC: 35 8/6 B

MS: berechnet 674,31 (monoisotopic), gefunden 675,9 [M + H]*

Ausführungsbeispiel 3:

Synthese von Benzylsulfonyl-dCha-Lys(CO-CH₂-O-CH₂-CO-NH-CH₂-CH₂-Hexaethylengly-col-CH₃-CH₃-NH₃)-4-Amba × 2 TFA

3a) Benzvisulfonvi-dCha-OH

[0075] 6 g (35,1 mmol) H-dCha-OH wurden in 120 ml trockenem DCM suspendiert, mit 9,75 ml (77,2 mmol) Trimethylsillyichlorid und 13,4 ml (77,2 mmol) DIEA versetzt. Der Ansatz wurde 1 h unter Rückfluss gekocht und im Elisbad abgekühlt. Anschließend wurden 7,02 g (38,85 mmol) Benzylsulfonylchlorid und 7,83 ml (45 mmol) DIEA innerhalb von 30 min zugesetzt. Der Ansatz wurde weitere 30 min unter Eliskfühlung und danach für weitere 3 he he Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittle wurde im Vakuum entfernt, der Rückstand in Wasser (mit 1 N NaOH auf pH 8,5–9 gebracht) gelöst und 2 × mit Essigester extrahiert. Die basische Wasser-phase wurde anschließend mit konzentrierter HCl-Lösung angesäuert (pH ca. 3) und 3 × mit Essigester extrahiert. Die vereinte Essigesterphase wurde jeweils 3 × mit 5% KHSO₂-Lösung und NaCl-gesättigter Lösung gewasschen und mit Na₂SO₃ getrocknet. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfernt.

3b) Boc-Lvs(Z)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid

[0076] 4,41 g (11,59 mmol) Boc-Lys(Z)-OH wurden in 125 ml DMF gelöst und bei -15°C mit 1,275 ml (11,59 mmol) NMM und 1,506 ml (11,59 mmol) CKIBE versetzt. Der Anaztz wurde 1 om hei -15°C gerührt, dann wurden 2,97 g (12,17 mmol) 4/Acotyloxamidino|Benzylamin × HCl (hergestellt Wie in WO 01/96286 AZ be-

schrieben) und nochmals 1,34 ml (12,17 mmol) NMM hinzugefügt. Der Ansatz wurde eine weitere Stunde bei
–15°C und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfernt, der Ansatz
in Essigester aufgenommen und jeweils 3 × mit 5% (HSDQ, NaCl-gesättigtem Wasser, gesättigter NaHCO₄-Lösung und nochmals mit NaCl-gesättigtem Wasser gewaschen und mit Na₁SO₄ getrocknet. Das Lösungsmittel
wurde im Vakuum entfernt, die verbleibende amorphe Sübstanz wurde im Vakuum getrocknet.
Ausbetute: 52 g. HPLC: 51,12% B

3c) H-Lys(Z)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid × HCI

[0077] 5 g Boc-Lys(Z)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid wurden mit 100 ml 1 N HCl in Eisessig versetzt. Nach 45 min Stehen bei Raumtemperatur wurde das Lösungsmittel teilweise eingeengt und das Produkt durch Zugabe von Diethylether gefällt, abgesaugt und nochmals mit Diethylether gewaschen. Das Produkt wurde im Vakuum getrocknet

Ausbeute: 4,2 g (8,3 mmol) weißer Feststoff, HPLC: 33,81% B

3d) Bzls-dCha-Lys(Z)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid

[0078] 2 g (6,146 mmol) Bzls-4(Cha-OH und 3,13 g (6,146 mmol) H-Lys(Z)-4-(Acelyloxamidino)Benzylamid × HCl wurden in 50 ml DMF gelöst und bei 0°C mit 3,198 g (6,146 mmol) PyBop und 3,2 ml (18,43 mmol) DEA versetzt. Der Ansatz wurde 30 min bei 0°C und weitere 5 h bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfernt, der Rückstand in Essigester aufgenommen und jewells 3 × mit 5% KHSO,, NaCl-gesättigtem Wasser, gewaschen und anschließend mit Na₂SO, getrocknet. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfernt. Das Rohprodukt wurde ohne weitere Reinlaung direkt für den nächsten Synthessechnit eingesetzt.

3e) Bzls-dCha-Lys-4-(Amidino)Benzylamid × 2 HBr

[0079] 3,5 g (Rohprodukt) Bzls-dCha-Lys(Z)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid wurden in 175 ml 90% Essigsäture gelöst, dazu wurden 400 mg Katalysator (10% Pd/C) gegeben. Der Ansatz wurde 6 h bei Raumtemperrattru und Normadfunck mit Wasserstoff hydriert. Anschließend wurde der Katalysator abflittlerit, das Lösungsmittal eingeengt, der Rückstand mit Toluol versetzt und das Lösungsmittel wieder im Vakuum eingengt. Zu dem Rückstand wurden 50 ml Bornwaserstoff-Lösung (33%) in Essigsäture gegeben, der Ansatz wurde gelegentlich umgeschütteit. Nach einer Stunde wurde das Produkt durch Zugabe von Diethylether gefällt, abgesaugt und mehrmäls im Diethylether gewaschen. Der einfaltener Feststoff (schwach gelblich) wurde im Vakuum getrocknet. Das Rohprodukt wurde für den nächsten Syntheseschritt eingesetzt.

Ausbeute: 2,3 g Rohprodukt, HPLC: 34,77% B.

Ausbeute: 3.7 a (Rohprodukt), HPLC: 61.84% B

Ein Teil des Rohproduktes wurde mit präparativer reversed-phase HPLC gereinigt.

MS: berechnet 584.31 (monoisotopic), gefunden 585.4 [M + H]*

3f) Bzls-dCha-Lys(CO-CH₂-O-CH₂-CO-NH-CH₂-CH₂-Hexaethyleneglycol-CH₂-CH₂-NH-Boc)-4-(Amidino)Benzylamid × HBr

[0080] 0,318 g (ca. 0,427 mmol) Rohprodukt an Bzls-4Cha-Lys-4-(Amidino)Benzylamid × 2 HBr und 250 mg (0,4275 mmol) O-(N-Boc-2-Aminoethyl)-O-(N-Digiycoly)-2-Aminoethyl)-Hexaethylenglycol (Novabiochem, Bastell-Nr: 01-83-0102) wurden in 10 ml DMF gelöst. Unter Eiskühlung wurden 0,222 g (0,4275 mmol) PyBoy und 149 µl (0,855 mmol) DIEA hinzugegeben. Der Ansatz wurde 15 min unter Eiskühlung und weitere 4 h bei Raumtemperatur gerührt. Danach wurde das Lösungsmittel im Yakume eingeengt und der Rückstand in ca. 350 ml Essigester und 75 ml gesättigter NaHCO₃-Lösung aufgenommen. Die Essigesterphase wurde noch einmal mit gesättigter NaHCO₃-Lösung und 2 × mit gesättigter NaCHO-3-Lösung gewaschen und mit Na₂SO₃ getrocknet. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum einfermt, es wurde ein gelbes OI erhalten, das ohne weitere Reinigung (ür den nächsten Syntheseschritt verwendet wurde.

Ein Teil der Verbindung wurde mit präparativer HPLC gereinigt.

3g) Bzls-dCha-Lys(CO-CH₂-O-CH₂-CO-NH-CH₂-CH₂-Hexaethyleneglycol-CH₂-CH₂-NH₂)-4-(Amidino)Benzylamid × 2 TFA

[0081] 400 mg der Verbindung 3f (Rohprodukt an Bzis-dCha-Lys(CO-CH₂-O-CH₂-CO-NH-CH₂-CH₂-Hexaethyleneglycol-CH₂-CH₂-NH-Boc)-4-(Amidino)Benzylamid × HBr) wurden mit 10 ml 1 N HCl in Essigsäure ver-

DF 103 01 300 A1 2004 07 29

setzt. Nach einer Stunde bei Raumtemperatur wurde das Produkt durch Zugabe von Diethylether gefällt, abgesaugt und mittels präparativer HPLC gereinigt.

Ausbeute: 210 mg, HPLC: 37,2% B

MS: berechnet 1050,57 (monoisotopic), gefunden 1051,6 [M + H]*

Ausführungsbeispiel 4:

Synthese von Benzylsulfonyl-dCha-Glu(NH-[CH₂]₂-[O-CH₂-CH₃]₂-O-[CH₂]₃-NH₂)-4-Amba × 2 TFA

4a) Boc-Glu(OBzI)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid

[0082] 3,37 g (10 mmol) Boc-Glu(OB2)-OH wurden in 100 ml DMF gelöst und bei –15°C mit 1,1 ml (10 mmol) MMM und 1,3 ml (10 mmol) CKIBE versetzt. Der Ansatz wurde 8 min bei –15°C gerührt, dann wurden 2,44 g (10 mmol) 4-(Acetyloxamidino)Benzylamin × HCl (hergestellt wie in WO 01/96286 A2 beschrieben) und nochmals 1,1 ml (10 mmol) NMM hinzugefügt. Der Ansatz wurde eine weltere Stunde bei –15°C und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittlet wurde im Vakuume enfernt, der Ansatz in Essigester aufgenommen und jeweils 3 × mit 5% KHSO₄, NaCl-gesättigtem Wasser, gesättigter NaHCO₃-Lösung und nochmals mit NaCl-gesättigtem Wasser gewasschen und mit Na₂SO₂ getrocknet. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfernt und die Verbindung aus Essigester Kristellsiert.

Ausbeute: 3,8 g (7,2 mmol), HPLC: 52,34% B

4b) H-Glu(OBzl)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid × HCl

[0083] 3 g (6 mmol) Boc-Glu(OBzl)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid wurden mit 80 ml 1 N HCl in Eisessig versetzt Nach 45 mln Stehen bei Raumtemperatur wurde das Lösungsmittel teilweise eingeengt und das Produkt durch Zugabe von Diethylether gefällt, abgezaugt und nochmals mit Diethylether gewaschen. Das Produkt wurde im Vakuum getrocknet. Ausbeutie: 2,5 g (5,4 mmol) weißer Feststoff, HPLC: 31,07% B

4c) Bzls-dCha-Glu(OBzl)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid

[0084] 0,84 g (2,59 mmol) Bzbs-dCha-OH und 1,2 g (2,59 mmol) H-Glu(OBZ)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid *HCl wurden in 40 ml DMF gelöst und bei 0°C mt 1,35 g (2,59 mmol) PyBop und 1,35 ml (7,77 mmol) DEA versetzt. Der Ansatz wurde 30 min bei 0°C und weitere 4 h bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfernt, der Rückstand in Essignster aufgenommen und jeweiß 3 × ml 5% KHSO₄, NaCl-gesättigtem Wasser, gesättigter NaHCO₃-Lösung und nochmals mit NaCl-gesättigtem Wasser gewaschen und anschließend mit Na₃SO₄ getrocknet. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfernt.

4d) Bzls-dCha-Glu-4-(Amidino)Benzylamid × HCI

[0085] 1,2 g Bzis-dCha-Giu(OBzi)-4-(Acetyloxamidino)Benzylamid wurden in 200 ml 90% Essigsäure gelöst, dazu wurden 200 mg Katalysator (10 Pd/C) gegeben. Der Ansatz wurde 24 h bei 45°C und Normaldruck mit

Wasserstoff hydriert. Anschließend wurde der Katalysator abfiltriert, das Lösungsmittel eingeengt, der Rückstand mit Toluol versetzt und das Lösungsmittel wieder im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wurde in 25 ml 1 ht HC/Eisses/je-Lösung gelöst und das Produkt durch Zugabe von Diethyleither gefällt, abgesaugt und mehrmals mit Diethylether gewaschen. Der erhaltene Feststoff wurde im Vakuum getrocknet.

Ausbeute: 0,82 g, HPLC: 40,55% B. Ein Teil des Rohproduktes wurde mit präparativer reversed-phase HPLC gereinigt.

MS: berechnet 585,26 (monoisotopic), gefunden 586,5 [M + H]*

4e) Bzls-dCha-Glu(NH-[CH-I--[O-CH--CH-I--O-[CH-I--NH-Boc)-4-(Amidino)Benzylamid × HCl

[0086] 0.4 g (0.643 mmol) Bzls-dCha-Glu-4-(Amidino)Benzylamid × HCl und 0.216 g (0.675 mmol) Boc-NH-(CH₂)-C-CH₂-CH₃-C-CH₃-CH

4f) Bzls-dCha-Glu(NH-[CH-]--[O-CH--CH-]--O-[CH-]--NH-)-4-(Amidino)Benzylamid × 2 TFA

[0087] Das Rohprodukt der Verbindung 4e (Bzie-dCha-Glu(NH-(CH₃)₃-(D-CH₂-CH₃-D-(CH₃)₃-NH-Boc)-4-(Amidino)Benzylamid × HCI) wurde mit 20 ml 1 NHCI in Eisessig versetzt. Der Ansatz wurde 45 min stehen gelassen und danach das Produkt durch Zugabe von Diethylether gefällt und abgesaugt. Der erhaltene Feststoff wurde mittel präparativer reversed-phase HPLC gereinigt und das Produkt typorhilisent.

Ausbeute: 0,21 g Lyophilisat, HPLC: 36,33% B MS: berechnet 787,43 (monoisotopic), gefunden 788,5 [M + H]*

Ausführungsbeispiel 5:

Bestimmung der Hemmkonstanten (K,-Werte in µM)

[0088] Die Bestimmung der Hemmwirkung für die einzelnen Enzyme wurde analog einer bereits früher beschriebenen Methode durchgeführt (Stürzebecher et al., J. Med. Chem. 40, 3091–3099, 1997).

[0089] Speziell für die Bestimmung der Hemmung von PK wurden 200 µl Tris-Puffer (0,05 M, 0,154 M NaCl, 5% Ethanol, pH 80; enthält der Inhibitor), 50 J Substrat (1821-76-Phe-Arg-pNb) in H₂O) und 25 µl PK bel 25°C inkubiert. Nach 3 min wurde die Reaktion durch Zugabe von 25 µl Essigature (50%) unterbrochen und die Absorption bei 40% for mittels Microplate Reader (Laissystems IEMS Reader MF) bestimmt. Die K-Wette wurden nach Dixon (Blochem. J. 55, 170-171, 1953) durch lineare Regression mittels eines Computerprogramms ermittel. Die K-Warte sind das Mittel aus mindestens drei Bestimmungen.

Tabelle 1: Hemmung von PK und Thrombin durch Verbindungen vom Typ R-Benzylsulfonyl-D-Ser-Aaa-4-Am-

			K _i , μM	
Nr.	Aaa	R	PK	Thrombin
1	Gly	Н	1,7	13
2	Ala	Н	0,07	0,11
3	Pro	Н	0,054	0,012
4	Asp	Н	3,7	> 1000
5	Glu	Н	1,1	38
6	Gln	Н	0,047	0,49
7	hGlu	Н	20	> 1000
8	Dap	Н	0,050	0,65
9	Dap(Z)	Н	0,042	6,9
10	Lys	Н	0,016	4,3
11	Lys(Z)	Н	0,0035	0,18
12	Arg	Н	0,079	4,7
13	Thr	Н	0,24	4,0
14	Thr(Bzl)	Н	0,091	0,30
15	Ser	Н	0,16	14
16	Ser(Bzl)	Н	0,025	0,48
17	hSer	Н	0,020	8,5
18	Phe	Н	0,021	1,6
19	hPhe	Н	0,048	1,2
20	Gly	4-COOH	0,70	170
21	Gly	4-COOMe	4,2	9,4
22	Ala	4-C00H	0,016	2,3
23	Ser	4-COOH	0,029	120
24	Ser	4-COOMe	0,16	4,2
25	Gly	4-AMe 6,3 8,0		8,0

Tabelle 2: Hemmung von PK und Thrombin durch Verbindungen vom Typ (R)Bzls-D-Ser(tBu)-Aaa-4-Amba

			Ki, μM	
Nr.	Aaa	R	PK	Thrombin
26	Gly	Н	0,34	0,22
27	Ala	н	0,061	0,0021
28	Pro	Н	0,0065	0,0020
29	Asp	Н	0,91	6,0
30	Glu	Н	0,36	2,6
31	Gln	Н	0,0092	0,021
32	hGlu	Н	8,0	> 1000
33	Dap	Н	0,022	0,0094
34	Dap(Z)	Н	0,025	0,37
35	Lys	Н	0,0036	0,055
36	Lys(Z)	Н	0,0094	0,024
37	Arg	Н	0,040	0,065
38	Thr	Н	0,032	0,044
39	Thr(Bzl)	н	0,044	0,019
40	Ser	Н	0,052	0,047
41	Ser(Bzl)	Н	0,012	0,012
42	hSer	Н	0,21	13
43	hSer(Bzl)	Н	0,0082	0,50
44	Phe	Н	0,0055	0,16
45	hPhe	H	0,0045	0,048
46	Gly	4-COOH	0,029	2,2
47	Gly	4-COOMe	1,1	0,36
.48	Ala	4-COOH	0,0062	0,044
49	Ala	4-COOMe	0,054	0,0043
50	Gly	4-AMe	4,0	0,12
51	Pro	4-CN	0,0094	0,001

Tabelle 3: Hemmung von PK und Thrombin durch Verbindungen vom Typ (R)Bzls-D-Cha-Aaa-4-Amba

				Ki, μM	
Nr.	R	P3	P2	PK	Thrombin
52	3-CN	D-Cha	Pro	0,086	< 0,0010
53	Н	D-Cha	Lys	0,0023	0,0040
54	н	D-Cha	Lys(Z)	0,23	0,018
55	3-AMe	D-Cha	Pro	0,09	0,0032
56	3-Glutaryl- AMe	D-Cha	Pro	0,044	< 0,0010
57	H	D-Cha	Glu	0,0	0,082

Hemmkonstanten für PEG-gekoppelte Verbindungen in µM:

Inhibitor Nr. 58: PK 0,059; Thrombin 0,0080

Inhibitor Nr. 59; PK 0,015; Thrombin 0,015

DF 103 01 300 A1 2004 07 29

Ausführungsbeispiel 6:

Verhinderung der Aktivierung von Prothrombin in Hirudinantikoaguliertem Plasma

[0090] Venenblut von gesunden freiwiltigen Spendern wurde unmittelbar nach der Entnahme mit Hindinlösung (2000 ATE/m) 0,9%iger NaCH-lösung) im Verhältnis 10:1 gemischt und 10 min bei 250 × g zentrifugiert. 950 µJ Plasma wurden mit 20 µJ Inhibitor-Lösung (5 bzw 0,5 mM) gemischt und für 5 h in Polypropylen-Röhrchen bei 37°C inkübiert. Zur Verstärkung der Aktivierung an der künstlichen Oberfläche wurden 30 µJ Kaolin (PTT-Reagenz-11:000 verdinicht Schoel Dianostics. Persberen. Dz. zusegebet.

[0091] Zür Bestimmung des Prothrombinfagments F 1+2 wurde ein Enzymimmunoassay (Enzygnost-F 1+ 2. Dadebehring GmbH, Marburg, Deutschland) nach dem Sandwich-Prinzip verwendet. Prothrombinfragment bindet an fixierte Antikörper gegen F1 + 2. In einem zweiten Schrift binden Peroxidase-konjugierte Antikörper gegen Prothrombin und die gebundene Enzymaktivität wurde chromogen bestimmt. Die Konzentration an Prothrombinfragment F1 + 2 wurde aus einer Eichkurve ermittelt.

Tabelle 7: Einfluss verschiedener Verbindungen auf die Aktivierung von Prothrombin in Hirudin-antikoaguliertem Plasma in Gefäßen aus Polypropylen unter Zugabe von Kaolin. Die Menge des nachgewiesenen Prothrombinframments F 1+2 (In nM) nach 5 h in Gegenwart von Kaolin wurde als 100% gesetzt.

Inhibitor Nr.	Prothrombinfragment F 1+2 (%)				
	+ Kaolin	- Kaolin	Kaolin+ Inhibitor 100 μΜ	Kaolin+ Inhibitor 10 μΜ	
45	100	0,64	0,11	0,59	
11	100	0,49	0,15	110,9	
53	100	0,49	0,08	0,23	
59	100	0.64	0.08	0.17	

Ausführungsbeispiel 7:

Einsatz eines PK-Hemmstoffes zur Affinitätschromatographie als Modell für die Modifizierung einer künstlichen Oberfläche

[0092] Durch Kopplung des Inhibitors Benzylsulfonyl-dSer-Lys-4-Amba an CH-Sepharose 48 (Pharmacia) wurde das Material für eine Alfinitätschromatographie hergestellt. Dazu wurden zunächst 16 g gequollene CH-Sepharose 48 in 85 ml MES-Puffer (0,1 M pH 4,75) suspendiert, anschließend wurde der Inhibitor (50 mg in 2 ml Puffer) zugegeben. Die Mischung wurde mit 2,837 g N-Cyclohexy-N-1(2-Morpholinoethyl)-carboddimid Metho-p-Toluouslinfont (Acros Organics) versetzt (entsprieft ol.) 1 ml m Ansatz) und für 24 h bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend wurde mit MES-Puffer und Wasser gewaschen und mit Tris-Puffer (0,05 M, enthält 0,75 M NaCl, pH 7,5) äquilibriert. Nach dem Packen und Äquilibrieren der Säule (1,4 × 19 cm) wurden 100 µg PK (Haemochrom Diagnostics, Essen, Germany) in 1 ml Puffer aufgetragen. Dann wurde die Säule zuerst mit Tris-Puffer und anschließend mit 3 M NaCl-Lösung gewaschen, dabel wurde kein PK eluiert. Durch einen anschließenden Benzamidin-Gradienten (0,1–2,5 M) wurde 4 1% skilves PK eluiert. Durch einen anschließenden Benzamidin-Gradienten (0,1–2,5 M) wurde 4 1% skilves PK eluiert.

[0093] Ein vergleichbares Resultat kann bei Verwendung einer Affinitätschromatographie-Säule erhalten werden, bei der der nachfolgend abgebildete Inhibitor kovalent gekoppelt wird.

Patentansprüche

1. Verwendung von acyliertem 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamin gemäß der allgemeinen Formel I

P4-P3-P2-P1 (I),

wohei

P4 eine einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte Benzylsulfonvloruppe ist.

P3 eine einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte, natürliche oder unnatürliche α-Amino- oder α-Iminosäure in der D-Konfiguration ist,

P2 eine einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte, natürliche oder unnatürliche α-Amino- oder α-Iminosäure in der L-Konfiguration ist, und

P1 eine einfach oder mehrfach substituierte oder unsubstituierte 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamingruppe ist, zur Inhibierung von Plasmakallikrein.

- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Substituent am substituierten P4, P3, P2 und/oder P1
- (a) Wasserstoff ist und/oder
- (b) ein Halogen, vorzugsweise Fluor, Chlor und/oder Brom ist, und/oder
- (c) ein substituierter oder nicht-substituierter, verzweigter oder lineaere Alkyfrest mit 1-6 C-Atomen, vorzugsweise 1-3 C-Atomen, insbesondere Methyl ist, wobei der Substituent des substituierten, verzweigten oder Innearen Alkyfrests vorzugsweise eine Halogen, Hydroxy-, Amino-, Cyano-, Amdino-, Guandino- und\oder eine Carboxylgruppe, gegebenenfalls verestert mit einem Niederalkyfrest, insbesondere mit Methyl oder Ethyl ist, und\oder
- (d) eine Hydroxy-, Amine-, Cyano-, Amidino-, Guandidine-, Methyloxycarbonyl-, Benzyl-, Benzyloxycarbonyl-, Arninomethyl- oder Glutaryl- oder Succinyl-Amidomethylgruppe ist undfoder eine Oxyalkylcarbonyl, Carboxyl-, Ca
- 3. Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass zusätzlich eine Linkergruppe an P4 oder P2 gekoppel tist, wobei die Linkergruppe über einen Stubstluuente gemäß Anspruch 2 an P4 oder der kit an eine funktionelle Gruppe von P2, insbesondere über eine -NH- oder eine -CO-Gruppe gekoppelt ist, wobei die Linkergruppe vorzugsweise eine Dicarbonsäure, eine Ammocarbonsäure, ein Diamin, eine Disulfonsäure eine Alminosulforsäure mit einem Alkyl-, Aryl- oder Aralkylgrundgerüst ist, wobei das Alkylgrundgerüst 1 bis 12 C-Altome, insbesondere Phenryl aufweist, das Arylgrundgerüst ein Co-More, insbesondere Phenryl aufweist, das Parkylgrundgerüst eine Parkylarundgerüst eine Oligo- oder eine Aminoalikyl- oder Carboxyalkylgruppe mit 2-12 C-Altome, insbesondere eine -Dy- oder Oligopropylenglycolkette ist, wobeil das Oligo- oder Polyalkylenglycol zumindest an beiden Einden eine funktionelle Gruppe, insbesondere eine subsittuierte oder unsüststluierte Amino, Carboxyl- unddoer Mercaptogruppe aufweist oder wobei das Oligo- oder Polyalkylenglycol zumindest an einem Ende eine funktionelle Gruppe, insbesondere eine subsittuierte oder unsüsthüterte Amino-, Carboxyl- unddoer Mercaptogruppe auf Gruppe, insbesondere eine subsittuierte oder unsüsthüterte Amino-, Carboxyl- unddoer Mercaptogruppe auf Gruppe, insbesondere eine subsittuierte oder unsüsthüterte annino-, Carboxyl- unddoer Mercaptogruppe auf en parken verber eine zusätzen eine Amino-, Carboxyl- unddoer Mercaptogruppe auf en parken eine Eine funktionelle Gruppe, insbesondere eine subsittuierte oder unsüssthüter einen verbanno-, Carboxyl- unddoer Mercaptogruppe auf eine Eine funktionelle Gruppe, insbesondere eine subsittuierte oder unsüssthüter einen verbanno-, Carboxyl- unddoer Mercaptogruppe auf eine Einen Einen

weist und am anderen Ende mit einer Alkvjarupps mit 1-4 C-Atomen, insbesondere Methyl modifiziert ist, wobei bei Kopplung der Linkegruppe an P4 über einen Substituente der Substituent vorzugsweise eine «NH-Gruppe, «NH-Alkyl-Gruppe mit 1 bis 6 C-Atomen, insbesondere Methyl, eine -CO-Gruppe, eine -CO-Akyl-Gruppe mit 2-6 C-Atomen, insbesondere -CO-Methyl, eine -CO-Q-Alkyl-Gruppe mit 1-6 C-Atomen, insbesondere Methyl, eine -S-Gruppe, eine -S-Alkyl-Gruppe mit 1 bis 6 C-Atomen, insbesondere Methyl, eine -O-A kyl-Gruppe mit 1-6 C-Atomen, insbesondere Methyl, eine -SO₂-Gruppe oder eine -SO₂-Alkyl-Gruppe mit 1-6 C-Atomen, insbesondere Methyl ist oder wobe, bei Kopplung der Linkergruppe an P2, P2 vorzugsweise

- (a) Lysin oder dessen Homologe mit 1–5 C-Atomen in der Seitenkette, insbesondere Ornithin, Homolysin, α-γ-Diaminobuttersäure, α-β-Diaminopropionsäure, α-Diaminoglycin oder
- (b) Glutaminsäure oder dessen Homologe mit 1-5 C-Atomen in der Seitenkette, insbesondere Asparaginsäu-
- re, Glutaminsäure oder Homoglutaminsäure oder
- (c) Cystein oder Homocystein oder

wenn X nicht vorhanden ist, ausgeht.

- (d) Serin oder Threonin ist.
- 4. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Linkergruppe mit dem Substituenten zur Kopplung an P4 die allgemeine Formel II aufweist

wohei

 $\label{eq:local_local$

U gleich eine CH₂-G-Gruppe ist mit Z gleich ein Oligo- oder Polyalkylenglycol der allgemeinen Formel -(CH₂)₂-(O-CH₂-CH₂)₃-(CH₃)₄-(NH-CO-CH₂-O-CH₂)₃-(NH-CO-CH₃-CH₃)₄-(NH-CO-CH₃-CH₃-N)₄-(NH-CO-CH₃-CH₃-N)₄-(NH-CO-CH₃-CH₃-N)₄-(NH-CO-CH₃-CH₃-N)₄-(NH-CO-CH₃-CH₃-N)₄-(NH-CO-CH₃-CH₃-N)₄-(NH-CO-CH₃-CH₃-N)₄-(NH-CO-CH₃-CH₃-N)₄-(NH-CO-CH₃-N)₄-

bis 1000, bevorzugit 1 bis 50, insbesondere 2 bis 10, m = 0, 1, 2, 3 oder 4 und k = 0 oder 1 ist; Y gleich eine -CO-NH-, eine -NH-CO-, eine -SO₂-NH-, eine -NH-SO₂-, eine -S-S- oder eine -S-Gruppe ist oder wenn U und 2 nicht vorhanden sind gleich eine H₂N-, HOO-C, HS-, HO- oder Halogenalkyl-Gruppe ist;

X gleich eine -(CH₂),-Gruppe mit n = 0, 1, 2, 3 oder 4, insbesondere n = 1 oder gleich eine -(CH₂),-Q-Gruppe mit Bindung an den Benzyfrest über den Sauerstoff und n = 1, 2, 3 oder 4 ist; und die Kopolung der Linkergruppe an den Phenylring des Benzyfrestes von X falls vorhanden oder von Y.

- Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass, wenn die Linkergruppe an P4 gekoppelt ist, P2 Glycin, Alanin, Serin, Prolin, Homoprolin oder Azetidincarbonsäure ist.
- 6. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Linkergruppe an P2 gekoppelt wird, wobei P2 die allgemeine Formel III aufweist

wobei g = 0, 1, 2, 3, 4 oder 5 ist und D gleich Formel IV ist

wobei U, Z und Y die gleiche Bedeutung wie bei Formel II besitzen.

7. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass das acylierte Amidino- oder Guanidinobenzylamin die allgemeine Formel V oder VI aufweist

mit m = 1 bis 3 und g = 0 oder 1, insbesondere 0, wobei R, R, R, und/oder R

- (a) Wasserstoff ist und/oder
- (b) ein Halogen, vorzugsweise Fluor, Chlor und/oder Brom ist, und/oder
- (c) ein substituierter oder nicht-substituierter, verzweigter oder linearer Alkylrest mit 1-6 C-Atomen, vorzugsweise 1-3 C-Atomen, insbesondere Methyl ist, wobei der Substituent des substituierten, verzweigten oder linearen Alkylrests vorzugsweise eine Halogen-, Hydroxy-, Amino-, Cyano-, Amidino-, Guanidino- und/oder eine Carboxylgruppe, gegebenenfalls verestert mit einem Niederalkylrest, insbesondere mit Methyl oder Ethyl ist und/oder

(d) eine Hydroxy-, Amino-, Cyano-, Amidino-, Guanidino-, Methyloxycarbonyl-, Benzyl-, Benzyloxycarbonyl-, Aminomethyl- oder Glutaryl-Aminomethylgruppe ist und/oder eine Oxyalkylcarbonyl-, Carboxyl-, Carboxymethyl-oder Carboxyethylgruppe ist gegebenenfalls verestert mit einem Niederalkylrest, insbesondere mit Methyloder Ethyl oder als unsubsituiertes oder mit einer Alkyl- oder Arylgruppe substituiertes Amid vorliegend und/oder

R. und/oder R. zusätzlich eine Linkergruppe sein kann, wobei die Linkergruppe über einen Substituenten gemäß Anspruch 2 an P4 oder direkt an eine funktionelle Gruppe von P2, insbesondere über eine -NH- oder eine -CO-Gruppe gekoppelt ist, wobei die Linkergruppe vorzugsweise eine Dicarbonsäure, eine Aminocarbonsäure, ein Diamin, eine Disulfonsäure, oder eine Aminosulfonsäure mit einem Alkyl-, Ary1- oder Aralkylgrundgerüst ist, wobei das Alkylgrundgerüst 1 bis 12 C-Atome, insbesondere 2-6 C-Atome aufweist, das Arvlgrundgerüst 6-10 C-Atome, insbesondere Phenyl aufweist, das Aralkylgrundgerüst 6-12 C-Atome, insbesondere Benzyl aufweist, oder eine Aminoalkyl- oder Carboxyalkylgruppe mit 2-12 C-Atomen, insbesondere 2-6 C-Atomen: oder wobei die Linkergruppe an P4 oder P2 eine Oligo- oder Polyalkylenglycolkette ist, insbesondere eine Poly- oder Oligoethylen- oder Poly- oder Oligopropylenglycolkette ist, wobei das Oligo- oder Polyalkylenglycol zumindest an beiden Enden eine funktionelle Gruppe, insbesondere eine substituierte oder unsubstituierte Amino-Carboxyl- und/oder Mercaptogruppe aufweist oder wobei das Oligo- oder Polyalkylenglycol zumindest an einem Ende eine funktionelle Gruppe, insbesondere eine substituierte oder unsubstituierte Amino- Carboxyl- und/oder Mercaptogruppe aufweist und am anderen Ende mit einer Alkylgruppe mit 1-4 C-Atomen, insbesondere Methyl modifiziert ist und/oder

R, zusätzlich die Formel (II) wie oben definiert und P2 mit R, zusätzlich die Formeln (III und IV), wie oben definiert, aufweist.

8. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung gemäß der allgemeinen Formel I mit einer Linkergruppe an P4 gemäß der allgemeinen Formel II eine der folgenden Strukturen aufweist:

oder

oder

oder

$$\bigcap_{H_2N + \bigcap_n} NH \longrightarrow \bigcap_{H \to 0} \bigcap_{H$$

mit n = 1 bis 10, m = 1 bis 3 und q = 0 oder 1, insbesondere 0, wobei R_2 und R_3 die oben genannten Bedeutungen besitzen.

 Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung gemäß der alligemeinen Formel I mit einer Linkergruppe an P4 gemäß der alligemeinen Formel II eine der folgenden Strukturen aufweist:

oder

oder

oder

$$H^2N \bigvee_{i} O \bigvee_{i} \bigvee_{j} O \bigvee_{i} \bigvee_{j} O \bigvee_{i} \bigvee_{j} O \bigvee_{i} \bigvee_{j} \bigvee_{i} O \bigvee_{j} O \bigvee_{j} O \bigvee_{i} O \bigvee_{j} O \bigvee$$

mit n = 1 bis 1000, m = 1 bis 3, r = 0 bis 3 und q = 0 oder 1, insbesondere 0, wobei R_2 und R_3 die oben genannten Bedeutungen besitzen.

10. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung gemäß der allgemeinen Formel I mit einer Linkergruppe an P4 gemäß der allgemeinen Formel II eine der folgenden Strukturen aufweist:

oder

oder

oder

oder

oder

mit p = 0, 1, 2 oder 3, q = 0 oder 1, insbesondere 0, n = 1 bis 1000 und m = 1 bis 3, wobei R_2 und R_3 jeweils die oben genannten Bedeutungen besitzen.

11. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1, 2, 3, 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung gemäß der allgemeinen Formel i mit einer Linkergruppe an P2 gemäß der allgemeinen Formel mit die Neine der folgendend Stukturen aufweist:

mit n = 0 bis 5, bevorzugt 1 oder 2 oder

mit n = 0 bis 11, oder

mit n = 1 bis 6 oder

oder

mit n = 0 bis 3 und m = 0 bis 1000 oder

mit n = 1 bis 1000 oder

mit n = 1 bis 3 und m = 1 bis 1000, wobei q jeweils gleich 0 oder 1, insbesondere 0 ist und R_2 jeweils die oben genannten Bedeutungen besitzt.

12. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1, 2, 3, 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung gemäß der allgemeinen Formel I mit einer Linkergruppe an P2 gemäß den allgemeinen Formeln III und IV eine der folgenden Strukturen aufweist:

mit n = 0 bis 4 und m = 10 bis 1000 oder

mit n = 1 bis 4, p = 2 bis 4 und m = 1 bis 1000 oder

oder

oder

mit n = 1 bis 3 und m = 10 bis 1000,

wobei q gleich 0 oder 1, insbesondere 0 ist und R, jeweils die oben genannten Bedeutungen besitzt.

- 13. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1, 2, 3, 6, 7, 11 oder 12, dadurch gekennzeichnet, dass, wenn die Kopplung an die k\u00fcnstillen (ber die Flag) der Bertingt, der Substituent an Pät insbesondere H, ein Halogen, eine Amlinogruppe, eine Hydroxygruppe oder eine lineare oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 6 Köhlensträftenmen ist.
- 14. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 und 7 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung gemäß der allgemeinen Formel I mit einer Linkergruppe an P4 gemäß der allgemeinen Formel II die folgende Strüktur aufweist

wobei dCha in Position P3 insbesondere auch dPhe oder dSer(tBu) und Glutaryl an P4 auch Succinyl sein kann.

15. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1, 2, 3, 7, 11 oder 13, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung gemäß der allgemeinen Formel I eine der folgenden Strukturen aufweist

wobei dSer(tBu) in Position P3 insbesondere auch dCha oder dPhe und Succinyl an P2 auch Glutaryl sein kann.

16. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1, 2, 3, 6, 7, 11 oder 13, dadurch gekennzeichnet, dass eine Verbindung gemäß der allgemeinen Formel I eine der folgenden Strukturen aufweist:

oder

wobei dCha in Position P3 insbesondere auch dPhe oder dSer(tBu) sein kann.

17. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass in der all-

gemeinen Formel I P4 einen Rest R trägt, P3 d-Ser, d-Ser(tBu), d-Phe oder d-Cha und P2 eine natürliche oder unnatürliche Aminosäure Aas bedeutet, wobei R gleich H-, 4-, 3- oder 2-, vorzugsweise 4- oder 3-COOH, 4-, 3- oder 2-, vorzugsweise 4- oder 3-COMe, 4-, 3- oder 2-, vorzugsweise 4- oder 3-Me, 4-, 3- oder 2-, vorzugsweise 4- oder 3-Me, 4-, 3- oder 2-, vorzugsweise 4- oder 3-Me, 1-, 3- oder 2-, vorzugsweise 4- oder 3-CN ist und Aaa gleich Gly, Ala, Pro, Asp, Glu, Gln, hGlu, Dap, Dap(Z), Lys, Lys(Z), Arg, Thr, Thr(Bzt), Ser, Ser(Bzt), hSer, hSer(Bzt), Phe oder hPhe ist.

- Verwendung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass bei P3 gleich d-Ser Aaa vorzugsweise
 Apa, Dap(2), ys, Lys(2), Ser(Bzi), hSer, Phe oder hPhe, insbesondere Lys(2) ist und R gleich H oder bei
 Apa gleich Ala oder Ser R gleich HOOC ist
- oder bei P3 gleich d-Ser(flai) Aaa gleich P7c, Gln, Dap, Dap(Z), Lys, Lys(Z), Arg, Thr, Thr(B2l), Ser(B2l), NSer(B2l), Phe Oder PPhe, insbesondere Pro, Gln, Lys, Lys(Z), Nser(B2l), Phe oder PPhe is fluid R gleich H oder bei Aaa gleich GV oder Ala R gleich HOOC- ist oder bei Aaa gleich PC R gleich CN- ist;

oder bei P3 gleich d-Cha Aaa gleich Lys oder Glu ist und R gleich H oder bei Äaa gleich Pro R gleich Glutaryl-AMe ist, insbesondere bei Aaa gleich NH-CH-[CH₂-CH₂-CO-NH-(CH₂)₃-[O-(CH₂)₃]₃-CH₂-NH₃]-CO- R gleich H ist.

- 19. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1–18, dadurch gekennzeichnet, dass das acylierte 4-midlino- oder 4-Guanidinobenzylamin in Form eines Salzes, insbesondere einer Mineralsäure beispielsweise Schwefelsäure oder Salzsäure oder einer geeigneten organischen Säure beispielsweise Essigsäure, Ameisensäure, Methylsulfonsäure, Bernsteinsäure, Apfelsäure oder Trifluoressigsäure, insbesondere als Hydrochlorid. Sulfat oder Acetat vorlieat.
- 20. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1–19, dadurch gekennzeichnet, dass eine H_xN-Gruppe einer an das acylierte 4-Amidino- oder 4-Guanidinoberzylamin gekoppelten Lirkergruppe mit einem Dicarbonsäureanhydrid, orzugsweise dem Anhydrid der Bernsteinsäure oder der Glutarsäure unter Bill-dung einer HOOC-Gruppe umgesetzt werden kann oder dass eine HOOC-Gruppe einer an das acylierte 4-Amidino- oder 4-Guanidinoberzylamin gekoppelten Lirkergruppe mit einem Diamin unter Bildung einer HN-Gruppe umgesetzt werden kann.
- 21. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 9, 11 oder 13-16, dadurch gekennzeichnet, dass die kvolaert an Pe doer P2 geleopsete Linkergruppe bei Vorhandensein einer zweiten funktionellen Gruppe, Insbesondere einer substituierten oder unsubstituierten Amino-, Carboxyl- und/oder Mercaptogruppe, gleichzeitig kovalent an künstliche Überflächen oder sofern es sich eid et Linkergruppe um ein Öligo- oder Polyalkylenglycol handelt kovalent an ein zweites Molekül der allgemeinen Formet I gekoppelt an.
- 22. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7, 10, 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, dass die kovalent an P4 oder P2 gekoppelte Linkergruppe ein Oligo- oder Polyalkylenglykol ist, das an dem nicht an P4 oder P2 gekoppelten Ende mit einer Alkylgruppe mit 1-4 C-Alomen, insbesondere Methyl oder mit einem zweiten Molekül der allgemeinen Formel I modifiziert sein kann, wobei die Linkergruppe durch Interaktion mit der künstlichen Oberfläche nicht-kovalent an diese gekoppelt sein kans.
- 23. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 22, dadurch gekennzeichnet, dass die k\u00fcnsteine Oberf\u00e4\u00e4net aus Cellulose-Diacetat, Cellulose-Triacetat, Polyethersuffon), regenerierter Cellulose, Cuprophan, Hemophan, Poly(sulfon), Poly(carbonat), Poly(methy), Polyethylen-cowinylalkohol) oder einem anderen in Ger\u00e4ten w\u00e4b Dialysatoren, Oxygenatoren, Kartetern, Membranen und/oder den zu den Ger\u00e4ten geh\u00f6renden Schlauchysstemen und/oder Lutfallen f\u00fcr die Oberf\u00e4chen, Nebe das Oberf\u00e4chen Lutfallen f\u00fcr die Oberf\u00e4chen Nebe das Ob
- 24. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 23 zur Verhinderung der Blutgerinnung an künstlichen Oberflächen von z. B. Geräten wie Dialysatoren, Oxygenatoren, Kathetern, Membranen und/oder den zu den Geräten gehörenden Schlauchsystemen und/oder Lutffallen.
- 25. Verwendung nach Anspruch 24 zur Verhinderung der Blutgerinnung an k\u00fcnstlichen Oberf\u00e4\u00e4chen durch kovalente oder nicht-kovalente Beschichtung der k\u00fcnstlichen Oberf\u00e4\u00e4chen(n) \u00fcber eine Linkergruppe wie in einem der Anspr\u00e4che 1 bis 22 definiert.

- 26. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 22 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Verwendung als Antikoagulanz und/oder Antithrombotikum zur Verhinderung und/oder Behandlung von Herz-infarkt, Himschlag, Embollen, tiefen Beinvenenthrombosen z.B. nach Hüftgelenksoperationen und/oder Kniegelenksersatz, instablier Angina pectoris, Komplikationen infolge von Angioplastie, insbesondere perkutaner transluminaler Koronaranicolastie (PTCA).
- 27. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 22 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Verwendung als Antikoagulanz und/doder Antithrombotikum zur Verhinderung und Therapie von disseminierter intravaskulärer Gerinnung, septischem Schock, Allergien, dem Postgastrektomiesyndrom, Arthritis und ARDS (adult respiratory distress syndrome).
- 28. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 21 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Inhibition von Plasmakalikrein in parenteraler Anwendungsform, insbesondere in intraaretreieler, intrawenöser, intramuskulärer oder subkutaner Form, in enteraler Anwendungsform, insbesondere zur oralen oder rektalen Anwendung oder in topischer Anwendungsform, insbesondere als Dermatikum.
- 29. Varwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 21 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Inhibition von Plasmakallikrein insbesondere in Form einer Tablette, eines Dragees, einer Kapsel, eines Pellets, Suppositoriums, einer Lösung, insbesondere einer Injektions- oder Infusionslösung, von Augentropfen, Nasentropfen, eines Safts, einer Kapsel, einer Emulsion oder Suspension, eines Globuli, Styli, Aerosols, Puders, einer Paste Czeme oder Salbe.
- 30. Verwendung von acyliertem Amidinobenzylamin der allgemeinen Formel V oder V I mit R, insbesondere gleich HO- und R, und R, keine Oligo- oder Pokajikvjengruppe zur Herstellung eines Arzneimtiels zur Verwendung als Amtikoagulanz undroder Antithrombotikum nach mindestens einem der Ansprüche 26 bis 29, wobei der Wirkstoff in Form eines Prodruos zur oralen Gabe vorlieto.
- 31. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1–29, dadurch gekennzeichnet, dass das acylierte Amidino- oder Guanidinobenzylamin zur inhibierung weiterer trypsinartiger Sorinproteasen wie beispielsweiser Thrombin, Faktor XIII, a Tyokinase, Tryptase und Plasmin sowie trypsinartiger Serinproteasen des Komplementsystems verwendet wird, insbesondere acylierte Amidino- oder Guanidinobenzylamine der allgemeinen Formel I mit einer Linkergruppe an P4 oder P2 gemäß den Ansprüchen 1–22.
- 32. Acyllertes 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamin gemäß der allgemeinen Formel I

- wobei P1, P2, P3 und P4 die in den Ansprüchen 1 bis 22 genannten Bedeutungen haben, dadurch gekennzeichnet, dass das acylierte 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamin kovalent oder nicht-kovalent an eine künstliche Oberfläche gebunden ist.
- 33. Acyliertes 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamin nach Anspruch 32, dadurch gekennzeichnet, dass das acylierte 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamin über eine Amid- oder Sulfonamidbindung, eine Disulfidbrücke oder die Alkylierung einer Mercaptogruppe, insbesondere über eine Amidbindung kovalent an eine künstliche Oberfläche gebunden ist.
- 34. Acyliertes 4-Amildino oder 4-Guanidimoberazylamin gemäß. Anspruch 31, dadurch gekennzeichnet, dass das acylierte 4-Amildino oder 4-Guanidimoberazylamin bler interatkionen einer Oligo- oder Pobylatyleng-lykolgruppe, insbesondere einer Oligo- oder Polyetylengtype, insbesondere einer Oligo- oder Polyetylengtype, oder polyetylengtype, insbesondere einer Oligo- oder Polyetylengtykolgruppe mit einer künstlichen Oberfläche nicht-kowlarler an diese Oberfläche oeburden in oder.
- 35. Künstliche Oberfläche, dadurch gekennzeichnet, dass die Oberfläche mit acyliertem 4-Amidino- oder 4-Guanidinobenzylamin gemäß mindestens einem der Ansprüche 1 bis 15 kovalent oder nicht-kovalent beschichte its.
 - 36. Gerät enthaltend eine künstliche Oberfläche nach Anspruch 35.
 - 37. Gerät nach Anspruch 36, dadurch gekennzeichnet, dass das Gerät ein Dialysator, Oxygenator, Kathe-

ter oder eine Membran ist.

Es folgt kein Blatt Zeichnungen